BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 49 671.8

Anmeldetag:

24. Oktober 2003

Anmelder/Inhaber:

Aventis Pharma Deutschland GmbH,

65929 Frankfurt/DE

Bezeichnung:

Stickstoff substituierte Hexahydro-pyrazino [1,2-a]pyrimidin-4,7-dionderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als

Arzneimittel

IPC:

C 07 D, A 61 K, A 61 P



München, den 9. Januar 2004

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

er Präsidei Im Auftrag



Hoiß

Beschreibung

Stickstoff substituierte Hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dionderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel Die Erfindung betrifft substituierte Hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dionderivate sowie deren physiologisch verträgliche Salze. Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Verbindungen zur Verfügung zu stellen, die eine Gewichtsreduktion bei Säugetieren bewirken und die zur Prävention und Behandlung von Adipositas geeignet sind.

Die Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel I, 15

worin bedeuten

2

3-12 gliedriger mono-, bi- oder spirobicyclischer Ring, der ein oder mehrere (C₁-C₆)-Alkyl, Afyl, CÓN(R11)(R12), N(R13)(R14), OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, gliedrige Ring weitere Substituenten wie F, Cl, Br, NO2, CF3, OCF3, CN, Heteroatome aus der Gruppe N, O und S enthalten kann und der 3-12

S-(C₁-C₆)-Alkyl, N(R15)CO(C₁-C₆)-Alkyl oder COO-(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;

R11, R12, R13, R14, R15 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Heterocyclus;

0, 1, 2, 3, 4, 5, 6; E

26)-Alkylen-R8, COO-(C2-C6)-Alkenylen-R9, Alkinylen-R9, (C1-C4-Alkyl)-Alkylen-R8, (C=O)NH-R8, (C=O)-(C2-C6)-Alkenylen-R9, (C=O)-NH-(C1-R8, (C₁-C₆)-Alkylen-R8, (C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (SO₂)-R8, (SO₂)-(C₁-C₆)-C6)-Alkylen-R8, (C=O)-NH- (C2-C6)-Alkenylen-R9, COO-R8, COO-(C1-Heterocyclus, wobei die Alkylengruppen mit F substituiert sein könne; Alkylen-R8, (SO₂)-(C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (C=O)-R8, (C=O)-(C₁-C₆)-Ä <u>ė</u>

substituiert sein können mit F, Cl, Br, I, OH, CF3, NO2, CN, OCF3, O-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkyl, NH2, CON(R11)(R12), N(R13)(R14), SO2-CH3, unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, I, OH, CF3, Aryl, Heterocyclus, (C3-C₈)-Cycloalkyl, wobei die Ringe oder Ringssysteme bis zu 3-fach COOH, COO-(C1-C6)-Alkyl, CONH2; R8, R9

ಜ

N(CO)R11, ein Stickstoffhaltiger Heterocyclus, wobei der Heterocyclus über ein Stickstoffatom gebunden ist, NHCONR11, N(C1-C6-Alkyl)N (C1-C4-NH2, NO2, N(R13)(R14), NH-SO2-CH3, NH-SO2-R12, NR11-SO2-R12, Alkyl)3;

 \mathbb{Z}

23

C6)-Alkyl, O-(C1-C4)-Alkoxy-(C1-C4)-alkyl, S-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkyl, Cycloalkenyl, O-(C3-C8)-Cycloalkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, Aryl, O-Aryl (C1-R3, R4, R5 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, J, OH, CF3, NO2, CN, OCF3, O-(C1-(C2-C6)-Alkenyl, (C3-C8)-Cycloalkyl, O-(C3-C8)-Cycloalkyl, (C3-C8)-39

č

C₈)-Alkylen-Aryl, O-(C₁-C₈)-Alkylen-Aryl, S-Aryl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂-CH₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-N((C₁-C₆)-Alkyl)₂;

R6 H, F, Cl, Br, J, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₄)-

Alkoxy-(C₁-C₃)-alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkyl, O-(C₃-C₈

C₈)-Cycloalkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₀-C₈)-Alkylen-Aryl, O-(C₀-C₈)-Alkylen-Aryl, S-Aryl, N((C₁-C₆)-Alkyl),, SO₂-CH₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-

Alkyl, CO-N((C_1 - C_6)-Alkyl)₂;

sowie deren physiologisch verträglichen Salze.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I der folgenden Struktur Ia

15

worin bedeuten

20

3-12 gliedriger mono-, bi- oder spirobioyclischer Ring, der ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O und S enthalten kann und der 3-12 gliedrige Ring weitere Substituenten wie F, Cl, Br, NO₂, CF₃, OCF₃, CN,

(C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, CON(R11)(R12), N(R13)(R14), OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, N(R15)CO(C₁-C₆)-Alkyl oder COO-(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;

5 R11, R12, R13, R14, R15 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Heterocyclus,

0, 1, 2, 3, 4, 5, 6;

딤

 Ξ

2

R8, (C₁-C₆)-Alkylen-R8, (C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (SO₂)-R8, (SO₂)-(C₁-C₆)-Alkylen-R8, (SO₂)-(C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (C=O)-R8, (C=O)-(C₁-C₆)-Alkylen-R8, (C=O)-NH-R8, (C=O)-(C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (C=O)-NH- (C₁-C₆)-Alkenylen-R9, COO-R8, COO-(C₁-C₆)-Alkylen-R8, COO-(C₂-C₆)-Alkenylen-R9, Alkinylen-R9, (C₁-C₄-Alkyl)-Heterocyclus;

R8, R9 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, I, OH, CF₃, Aryl, Heterocyclus, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, wobei die Ringe oder Ringssysteme bis zu 3-fach substituiert sein können mit F, Cl, Br, I, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-

C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, NH₂, CON(R11)(R12), N(R13)(R14); SO₂-CH₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CONH₂;

R2 NH3, NO₂, N(R13)(R14), NH-SO₂-CH3, NH-SO₂-R12, NR11-SO₂-R12, N(CO)R11, ein Stickstoffhaltiger Heterocyclus, wobei der Heterocyclus über ein Stickstoffatom gebunden ist, NHCONR11, N(C₁-C₆-Alkyl)N⁺(C₁-C₄-

25

R3, R4, R5 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, J, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₄)-Alkoxy-(C₁-C₄)-alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkenyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, Aryl, O-Aryl (C₆-C₈)-Alkylen-Aryl, O-(C₆-C₈)-Alkylen-Aryl, S-Aryl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂-

2

CH3, COOH, COO-(C1-C6)-Alkyl, CO-N((C1-C6)-Alkyl)2;

R11, R12, R13, R14, R15 unabhängig voneinander H, (CI-C6)-Alkyl, Heterocyclus;

8

23

Die Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylreste in den Substituenten A, R1, R2, R3, R4, R5, R6, R8, R9, R10, R11, R12, R13, R14, R15 können sowohl geradkettig, verzweigt oder optional halogeniert sein.

- 5 Unter dem Begriff "Ary!" wird eine Phenyl oder Naphthylgruppe verstanden.
- Unter Heterocyclus bzw. Heterocyclischer Rest werden Ringsysteme verstanden, die außer Kohlenstoff noch Heteroatome, wie zum Beispiel Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel enthalten. Ferner gehören auch Ringsysteme zu dieser Definition, worin der
 - 10 Heterocylus bzw. der Heterocyclische Rest mit Benzolkernen kondensiert ist.

Heterocyclus über ein Stickstoffatom gebunden ist, NHCONR11, N(C₁-C₆-

 $Alkyl)N^{\dagger}(C_l-C_4-Alkyl)_3;$

2

NH2, NO2, CN, N(R13)(R14), NH-SO2-CH3, NH-SO2-R12, NR11-SO2-

 \mathbb{Z}

2

unabhängig voneinander F, Cl, Br, I, OH, CF3;

R8, R9

(C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkylen-R8;

 \mathbb{R}

딤

R12, N(CO)R11, ein Stickstoffhaltiger Heterocyclus, wobei der

Geeignete "Heterocyclische Ringe" bzw. "Heterocyclische Reste" sind Acridinyl, Azocinyl, Benzimidazolyl, Benzofuryl, Benzothienyl, Benzothiophenyl, Benzoxazolyl,

Benzthiazolyl, Benztriazolyl, Benztetrazolyl, Benzisoxazolyl, Benzisothiazolyl, Benzimidazalinyl, Carbazolyl, 4aH-Carbazolyl, Carbolinyl, Chinazolinyl, Chinolinyl, 4H-Chinolizinyl, Chinoxalinyl, Chinuclidinyl, Chromanyl, Chromenyl, Cinnolinyl,

H, F, Cl, Br, OH, CF,, OCF3, O-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkyl;

2

F, Cl, Br, OH, CF3, OCF3, O-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkyl;

R4

2

- Decahydrochinolinyl, 2H,6H-1,5,2-Dithiazinyl, Dihydrofuro[2,3-b]-Tetrahydrofuran, Furyl, Furzyl, Imidazolyl, Imidazolyl, Imidazolyl, Indolinyl,
- Indolizinyl, Indolyl, 3H-Indolyl, Isobenzofuranyl, Isochromanyl, Isoindazolyl, Isoindolinyl, Isoehinolinyl (Benzimidazolyl), Isothiazolyl, Isoxazolyl, Morpholinyl, Naphthyridinyl, Octahydroisochinolinyl, Oxadiazolyl, 1,2,3-Oxadiazolyl, 1,2,4-Oxadiazolyl, 1,2,5-Oxadiazolyl, 1,3,4-Oxadiazolyl, Oxazolidinyl, Oxazolyl,
- Oxazolidinyl, Pyrimidinyl, Phenanthridinyl, Phenanthrolinyl, Phenazinyl, Phenothiazinyl, Phenoxathiinyl, Phenoxazinyl, Phthalazzinyl, Piperazinyl, Piperidinyl, Pteridinyl, Purynyl, Pyranyl, Pyrazinyl, Pyrazinyl, Pyrazolyl, Pyridazinyl, Pyridooxazole,

Können Reste oder Substituenten mehrfach in den Verbindungen der Formel I auftreten,

sowie deren physiologisch verträglichen Salze.

Ή̈́

R6

20

wie zum Beispiel CON(R11)(R12), so können sie alle unabhängig voneinander die

25

angegebenen Bedeutungen haben und gleich oder verschieden sein.

Die Erfindung bezieht sich auf Verbindungen der Formel I, in Form ihrer Racemate,

enantiomerenangereicherten Mischungen und reinen Enantiomere sowie auf ihre

Diastereomere und Mischungen davon.

- Pyridoimidazole, Pyridothiazole, Pyridinyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, Pyrrolidinyl, Pyrrolinyl, 2H-Pyrrolyl, Pyrrolyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydroisochinolinyl, Tetrahydrochinolinyl, 6H-1,2,5-Thiadazinyl, Thiazolyl, 1,2,3-Thiadiazolyl, 1,2,3-Thiadiazolyl, 1,2,5-
- 30 Thiadiazolyl, 1,3,4-Thiadiazolyl, Thienyl, Triazolyl, Tetrazolyl und Xanthenyl.

o

Pyridyl steht sowohl für 2-, 3- als auch 4-Pyridyl. Thienyl steht sowohl für 2- als auch 3- Thienyl. Furyl steht sowohl für 2- als auch 3-Furyl.

Umfasst sind weiterhin die entsprechenden N-Oxide dieser Verbindungen, also z.B. 1-

5 Oxy-2-, 3- oder 4-pyridyl.

Jmfasst sind weiterhin ein oder mehrfach benzoannelierte Derivate dieser Heterozyklen.

Die Heterocyclischen Ringe bzw. Heterocyclische Reste können ein oder mehrfach mit geeigneten Gruppen substitutiert sein, wie z.B.: F, Cl, Br, I, CF,, NO₂, N₃, CN, COOH, COO(C₁-C₆)Alkyl, CONH₂, CONH(C₁-C₆)Alkyl, CON[(C₁-C₆)Alkyl]₂, (C₁-C₆)-Alkyl,

2

CC2-C6)-Alkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, O-(C1-C6)-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können;

PO₃H₂, SO₃H, SO₂-NH₂, SO₂NH(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂N[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, S-(C₁-C₆)-Alkyl,

S-(CH₂)_n-Phenyl, SO-(C₁-C₆)-Alkyl, SO-(CH₂)_n-Phenyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(CH₂)_n
Phenyl, wobei n = 0 - 6 sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH,

CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, NH₂ substituiert sein kann; C(NH)(NH₂), NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, NH(C₁-C₇)-Acyl, Phenyl, O-

(CH2)_n-Phenyl, wobei n = 0 - 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert

20 sein kann mit F, Cl, Br, I, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂-CH₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl,

Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit
25 gegenüber den Ausgangs- bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für medizinisc

25

gegenüber den Ausgangs- bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches Anion oder Kation aufweisen. Geeignete pharmazeutisch verträgliche Säureadditionssalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind Salze anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoff, Phosphor, Metaphosphor, Salpeter, Sulfon- und Schwefelsäure sowie

bromwasserstour., Phosphor., Metaphosphor., Salpeter., Sulton- und Schwetelsaure sowie organischer Säuren, wie z.B. Essigsäure, Benzolsulfon., Benzoe., Zitronen., Ethansulfon., Fumar., Glucon., Glykol., Isethion., Milch., Lactobion., Malein., Äpfel., Methansulfon., Bernstein., p-Toluolsulfon., Wein. und Trifluoressigsäure. Für medizinische Zwecke wird

30



9

in besonders bevorzugter Weise das Chlorsalz verwendet. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsalze, Alkalimetallsalze (wie Natrium- und Kaliumsalze) und Erdalkalisalze (wie Magnesium- und Calciumsalze).

Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion gehören ebenfalls in den Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder Reinigung pharmazeutisch verträglicher Salze und/oder für die Verwendung in nicht-therapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung der Formel I, z.B. einen Ester, der bei Verabreichung an einen Säuger, wie z.B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine Verbindung der Formel I oder einen aktiven Metaboliten hiervon zu bilden.

Zu den physiologisch funktionellen Derivaten zählen auch Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen. Solche Prodrugs können in vivo zu einer erfindungsgemäßen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs können selbst wirksam sein oder nicht.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in verschiedenen polymorphen Formen vorliegen, z.B. als amorphe und kristalline polymorphe Formen. Alle polymorphen Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen gehören in den Rahmen der Erfindung und sind ein weiterer Aspekt der Erfindung.

Nachfolgend beziehen sich alle Verweise auf "Verbindung(en) gemäß Formel (I)" auf Verbindung(en) der Formel (I) wie vorstehend beschrieben, sowie ihre Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate wie hierin beschrieben.

Die Menge einer Verbindung gemäß Formel (I), die erforderlich ist, um den gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe von Faktoren, z.B. der gewählten spezifischen Verbindung, der beabsichtigten Verwendung, der Art der

Bestandteilen der Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich für den gemäß Formel (I) selbst als Verbindung verwendet werden, vorzugsweise liegen sie jedoch Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff oder eine Flüssigkeit oder beides sein und wird infusionslösungen für diese Zwecke können z.B. von 0,1 ng bis 10 mg, typischerweise von ng enthalten. Im Falle pharmazeutisch verträglicher Salze beziehen sich die vorgenannten Wirkstoffs enthalten. Somit können Ampullen für Injektionen beispielsweise von 1 mg bis z.B. im Bereich von 0,3 mg bis 1,0 mg/kg liegen, die geeigneterweise als Infusion von 10 oder Kapseln, können beispielsweise von 1,0 bis 1000 mg, typischerweise von 10 bis 600 00 mg, und oral verabreichbare Einzeldosisformulierungen, wie zum Beispiel Tabletten vorzugsweise mit der Verbindung als Einzeldosis formuliert, beispielsweise als Tablette, Gewichtsangaben auf das Gewicht der dem Salz zugrunde liegenden freien Verbindung. mit einem verträglichen Träger in Form einer pharmazeutischen Zusammensetzung vor. ng bis 10 mg pro Milliliter, enthalten. Einzeldosen können z.B. von 1 mg bis 10 g des agesdosis im Bereich von 0,3 mg bis 100 mg (typischerweise von 3 mg bis 50 mg) pro lag pro Kilogramm Körpergewicht, z.B. 3-10 mg/kg/Tag. Eine intravenöse Dosis kann Zur Prophylaxe oder Therapie der oben genannten Zustände können die Verbindungen Verabreichung und dem klinischen Zustand des Patienten. Im allgemeinen liegt die Der Träger muß natürlich verträglich sein, in dem Sinne, daß er mit den anderen ng bis 100 ng pro Kilogramm pro Minute verabreicht werden kann. Geeignete

2

die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und Schwere des zu intramuskuläre, intradermale oder intravenöse) Verabreichung geeignet sind, wenngleich behandelnden Zustandes und von der Art der jeweils verwendeten Verbindung gemäß Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale, rektale, topische, perorale (z.B. sublinguale) und parenterale (z.B. subkutane, Formel (I) abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte

30



2

Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt sind säure- und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magensaftresistente Beschichtungen umfassen Celluloseacetatphthalat, Polyvinylacetatphthalat, Hydroxypropylmethylcellulosephthalat und anionische Polymere von Methacrylsäure und Methacrylsäuremethylester. Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in separaten Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung gemäß Formel (I) enthalten; Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln, Lutschtabletten oder

- wäßrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasser- oder Wasser-in Öl-Emulsion. Diese pharmazeutischen Methode zubereitet werden, die einen Schritt umfaßt, bei dem der als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in einer wäßrigen oder nicht-Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, nach jeder geeigneten 15
- einem slüssigen und/oder seinverteilten sesten Träger hergestellt, wonach das Produkt, falls Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes Vermischen des Wirkstoffs mit erforderlich, geformt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung verpreßt oder geformt wird, gegebenenfalls mit bestehen kann) in Kontakt gebracht werden. Im allgemeinen werden die
 - lablettieren der Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise einem Pulver oder Granulat, gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner und/oder einem (mehreren) oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer geeigneten einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen. Gepreßte Tabletten können durch Maschine hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen der

gemäß Formel (I). Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können

nach einer der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im weseni-

lichen darin bestehen, daß die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger-

und/oder Hilfsstoffen gemischt werden.

aktive Substanzen können ebenfalls vorhanden sein, einschließlich weiterer Verbindungen

die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten kann. Weitere pharmazeutisch

2

pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden.

geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung gemäß Formel (I) mit einem Geschmacksstoff enthalten, üblicherweise Saccharose und Gummi arabicum oder Tragant, Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale) Verabreichung and Pastillen, die die Verbindung in einer inerten Basis wie Gelatine und Glycerin oder Saccharose und Gummi arabicum umfassen.

amfassen vorzugsweise sterile wäßnge Zubereitungen einer Verbindung gemäß Formel (I), Verabreichung auch subkutan, intramuskulär oder intradermal als Injektion erfolgen kann. Diese Zubereitungen können vorzugsweise hergestellt werden, indem die Verbindung mit die vorzugsweise isotonisch mit dem Blut des vorgesehenen Empfängers sind. Diese Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die parenterale Verabreichung Wasser gemischt wird und die erhaltene Lösung steril und mit dem Blut isotonisch gemacht wird. Injizierbare erfindungsgemäße Zusammensetzungen enthalten im Zubereitungen werden vorzugsweise intravenös verabreicht, wenngleich die allgemeinen von 0,1 bis 5 Gew.-% der aktiven Verbindung.

zugsweise als Einzeldosis-Zäpfchen vor. Diese können hergestellt werden, indem man eine Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die rektale Verabreichung liegen vor-Verbindung gemäß Formel (I) mit einem oder mehreren herkömmLichen festen Trägem, beispielsweise Kakaobutter, mischt und das entstehende Gemisch in Form bringt.

15

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die topische Anwendung auf der Haut Iräger können Vaseline, Lanolin, Polyethylenglycole, Alkohole und Kombinationen von liegen vorzugsweise als Salbe, Creme, Lotion, Paste, Spray, Aerosol oder Öl vor. Als allgemeinen in einer Konzentration von 0,1 bis 15 Gew.-% der Zusammensetzung zwei oder mehreren dieser Substanzen verwendet werden. Der Wirkstoff ist im vorhanden, beispielsweise von 0,5 bis 2%.

20

beträgt ca. 1% bis 35%, vorzugsweise ca. 3% bis 15%. Als eine besondere Möglichkeit Hashmittel oder dispergiert in einem Polymer. Eine geeignete Wirkstoff-Konzentration kann der Wirkstoff, wie beispielsweise in Pharmaceutical Research, 2(6): 318 (1986) vorliegen, die sür einen langzeitigen engen Kontakt mit der Epidermis des Patienten gegebenenfalls gepufferten wäßrigen Lösung, gelöst und/oder dispergiert in einem Zusammensetzungen für transdermale Anwendungen können als einzelne Pflaster Auch eine transdermale Verabreichung ist möglich. Geeignete pharmazeutische geeignet sind. Solche Pflaster enthalten geeigneterweise den Wirkstoff in einer oeschrieben, durch Elektrotransport oder Iontophorese freigesetzt werden.

23

20

Anorektika geeignet. Die Verbindungen zeichnen sich sich durch ihre geringe Toxizität Fettstoffwechsel aus, insbesondere sind sie zur Gewichtsreduktion und nach erfolgter Gewichtsreduktion zum Erhalt eines reduzierten Gewichtes bei Säugetieren und als Die Verbindungen der Formel I zeichnen sich durch günstige Wirkungen auf den

Die Verbindungen können allein oder in Kombination mit weiteren gewichtsreduzierenden oder anorektischen Wirkstoffen eingesetzt werden. Solche weiteren anorektischen Wirkstoffe werden z.B. in der Roten Liste, Kapitel 01 unter und ihre geringen Nebenwirkungen aus.

- on Übergewicht oder Adipositas. Die Verbindungen eignen sich weiterhin zur Prophylaxe Abmagerungsmittel/Appetitzügler genannt und können auch solche Wirkstoffe beinhalten, beeinflussen, dass eine erhöhte Kalorienzufuhr nicht zu einer Vergrößerung der Fettdepots führt. Die Verbindungen eignen sich zur Prophylaxe sowie insbesondere zur Behandlung and eine normale Kalorienzuführ zu einer Verringerung der Fettdepots des Organismus owie insbesondere zur Behandlung von Typ II Diabetes, der Arteriosklerose sowie zur die den Energieumsatz des Organismus erhöhen und damit zu einer Gewichtsreduktion Normalisierung des Lipidstoffwechsels und zur Behandlung des Bluthochdrucks. Die ühren oder auch solche, welche den allgemeinen Metabolismus des Organismus so 2
- Behandlung von Störungen des Empfindens und anderer psychiatrischen Indikationen, wie Behandlung von Störungen assoziiert mit dem zirkadianen Rhythmus und zur Behandlung zum Beispiel Depressionen, Angstzuständen, Angstneurosen, Schizophrenie sowie zur Verbindungen wirken als Melanocortin-Rezeptor Agonisten und eignen sich auch zur von Drogenmissbrauch.

Apnoe, weiblicher und männlicher Sexualstörungen, Entzündungen, Akne, Pigmentierung Weiterhin eignen sie sich zur Behandlung von Krebs, Arthritis, Schlafstörungen, Schlaf Hautkrankheiten, Psoriasis, Mykosen, neurodegenerativer Krankheiten und Alzheimerder Haut, des metabolischen Syndroms, Störungen des Steroidstoffwechsels, 25

Kombination mit einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen Bei einem weiteren Aspekt der Erfindung können die Verbindungen der Formel I in 8





olutdrucksenkenden Wirkstoffen, Lipidsenkern und Wirkstoffen zur Behandlung und/oder rerabreicht werden, die beispielsweise ausgewählt sind aus Antidiabetika, Antiadiposita, Prävention von Komplikationen, die von Diabetes verursacht werden oder mit Diabetes assoziiert sind.

Geeignete Antidiabetika umfassen Insuline, Amylin, GLP-1- und GLP-2-Derivate wie z.B. diejenigen die in WO 98/08871 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, sowie oral wirksame hypoglykämische Wirkstoffe.

Sulphonylharnstoffe, Biguanidine, Meglitinide, Oxadiazolidindione, Thiazolidindione, Die oral wirksamen hypoglykämischen Wirkstoffe umfassen vorzugsweise

Kaliumkanalöffner wie z.B. diejenigen, die in WO 97/26265 und WO 99/03861 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, Insulin-Sensitizer, Aktivatoren der Insulin Rezeptor und/oder Glykogenolyse beteiligt sind, z.B. Inhibitoren der Glycogenphosphorylase, Kinase, Inhibitoren von Leberenzymen, die an der Stimulation der Glukoneogenese Glukosidase-Inhibitoren, Glukagon-Rezeptor-Antagonisten, GLP-1-Agonisten,

15

Cholesteroltransports/der Cholesterolaufnahme, Inhibitoren der Gallensäurerückresorption die die Nahrungsmitteleinnahme verringern, PPAR- und RXR-Agonisten und Wirkstoffe, oder Inhibitoren des mikrosomalen Triglycerid-Transfer Proteins (MTP), Verbindungen, verändernde Verbindungen wie antihyperlipidämische Wirkstoffe und antilipidämische Modulatoren der Glukoseaufnahme und Glukoseausscheidung, den Fettstoffwechsel Wirkstoffe, z.B. HMGCoA-Reduktase-Inhibitoren, Inhibitoren des die auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirken. 20

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit Insulin verabreicht.

Glimepirid, Glipizid, Gliquidon, Glisoxepid, Glibornurid oder Gliclazid verabreicht. Kombination mit einem Sulphonylharnstoff wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Bei einer weiteren Ausstihrungsform werden die vorliegenden Verbindungen in

Bei einer anderen Aussührungssorm werden die vorliegenden Verbindungen in

Kombination mit einem Biguanid wie z.B. Metformin verabreicht



16

Bei wieder einer anderen Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit einem Meglitinid wie z.B. Repaglinid verabreicht.

Kombination mit einem Thiazolidindion wie z.B. Troglitazon, Ciglitazon, Pioglitazon, Bei noch einer weiteren Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in

Verbindungen, insbesondere 5-[[4-[(3,4-Dihydro-3-methyl-4-oxo-2-chinazolinylmethoxy]-Rosiglitazon oder den in WO 97/41097 von Dr. Reddy's Research Foundation offenbarten shenyl]methyl]-2,4-thiazolidindion, verabreicht.

Kombination mit einem α -Glukosidase-Inhibitor wie z.B. Miglitol oder Acarbose Bei einer weiteren Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in

verabreicht. 2

Kombination mit einem Wirkstoff verabreicht, der auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkt, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glimepirid, Glipizid, Gliclazid Bei einer anderen Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in oder Repaglinid.

Kombination mit einem antihyperlidämischen Wirkstoff oder einem antilipidämischen Lovastatin, Pravastatin, Simvastatin, Atorvastatin, Cerivastatin, Fluvastatin, Probucol, Bei noch einer anderen Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in Wirkstoff wie z.B. Cholestyramin, Colestipol, Clofibrat, Fenofibrat, Gemfibrozil, Ezetimibe oder Dextrothyroxin verabreicht.

Kombination mit einem Sulphonylhamstoff und Metformin, einem Sulphonylhamstoff und Acarbose, Repaglinid und Metformin, Insulin und einem Sulphonylharnstoff, Insulin und Kombination mit mehr als einer der vorstehend genannten Verbindungen, z.B. in Bei einer weiteren Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in Metformin, Insulin und Troglitazon, Insulin und Lovastatin, etc. verabreicht.

Weiterhin können die erfindungsgemäßen Verbindungen in Kombination mit einem oder mehreren Antiadiposita oder appetitregulierenden Wirkstoffen verabreicht werden.



Solche Wirkstoffe können ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus CART-Agonisten, NPY-Antagonisten, MCH-Antagonisten, Orexin-Antagonisten, H3-Antagonisten, TNF-Agonisten, CRF-Agonisten, CRF BP-Antagonisten, Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten, MSH (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-

Agonisten, Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren, gemischte Serotonin- und Noradrenalin-Wiederaufnahme-Inhibitoren, 5HT-Modulatoren, MAO-Hemmer, Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormon, Wachstumshormon freisetzende Verbindungen, TRH-Agonisten, Modulatoren der Entkopplungsproteine 2 oder 3, Leptin-Agonisten, Dopamin-Agonisten (Bromcriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren, Antagonisten des Cannabinoid Rezeptors 1, Modulatoren des die Acylierung stimulierende Protein (ASP), PPAR-Modulatoren, RXR-Modulatoren, hCNTF-Mimetika oder TR-β-Agonisten.

2

- Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist das Antiadipositum Leptin oder modifiziertes Leptin.
- 15 Bei einer anderen Ausführungsform ist das Antiadipositum Dexamphetamin oder Amphetamin.

Bei einer anderen Ausführungsform ist das Antiadipositum Fenfluramin oder Dexfenfluramin. Bei noch einer anderen Ausführungsform ist das Antiadipositum Sibutramin oder die mono- und bisdemethylierten Wirkmetabolite von Sibutramin.

2

Bei einer weiteren Ausführungsform ist das Antiadipositum Orlistat.

Bei einer anderen Ausführungsform ist das Antiadipositum Mazindol, Diethylpropion oder Phentermin.

Weiterhin können die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit einem oder

25 mehreren antihypertensiven Wirkstoffen verabreicht werden. Beispiele für antihypertensive Wirkstoffe sind Betablocker wie Alprenolol, Atenol, Timolol, Pindolol,



8

Propanolol und Metoprolol, ACE (Angiotensin Converting Enzym)-Hemmer wie z.B. Benazepril, Captopril, Enalapril, Fosinopril, Lisinopril, Quinapril und Rampril, Calciumkanal-Blocker wie Nifedipin, Felodipin, Nicardipin, Isradipin, Nimodipin, Diltiazem und Verapamil, sowie Alphablocker wie Doxazosin, Urapidil, Prazosin und Terazosin. Weiterhin kann verwiesen werden auf Remington: The Science and Practice of Pharmacy, 19. Auflage, Gennaro, Hrsg., Mack Publishing Co., Easton, PA, 1995.

Es versteht sich, dass jede geeignete Kombination der erfindungsgemäßen Verbindungen mit einer oder mehreren der vorstehend genannten Verbindungen und wahlweise einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen als unter den

O Schutzbereich der vorliegenden Erfindung fallend angesehen wird.

Die Wirksamkeit der Verbindungen wurde wie folgt getestet:

Biologisches Prüfmodell:

Die Prüfung der anorektischen Wirkung erfolgte an weiblichen NMRI Mäusen. Nach 24stündigem Futterentzug wurde über eine Schlundsonde das Testpräparat verabreicht. In Einzelhaltung und bei freiem Zugang zu Trinkwasser wurde den Tieren 30 Minuten nach Präparatgabe Kondensmilch angeboten. Der Kondensmilchverbrauch wurde halbstündlich 7 Stunden lang bestimmt und das Allgemeinbefinden der Tiere beobachtet. Der gemessene Milchverbrauch wurde mit den Vehikel-behandelten Kontrolltieren verglichen.



 Tabelle 1:
 Anorektische Wirkung, gemessen als Reduktion des kumulierten

 Milchkonsums behandelter im Vergleich zu Kontrolltieren.

| - | A | 4 1.1 T.: | Dodertein den |
|---------|------------------------|-----------------------------------|---|
| Orale | Anzahl der | Anzahl der 11ere | Keduktion des |
| Dosis | Tiere / | / Kumulierter | kumulierten |
| , | Kumulierter | Milchkonsum der Milchkonsums in | Milchkonsums in |
| [mg/kg] | Milchkonsum | Kontrolltiere | % der Kontrolle |
| | der behandelten | | |
| | Tiere | N/ImL | - |
| | N / [mL] | | , |
| 90 | 5/2,4 | 5/3,40 | 31 |
| . 50 | 5/2,06 | 5/3,86 | 47 |
| II I I | Orace Dosis [mg/kg] 50 | | Tiere / Kumulierter Milchkonsum der behandelten Tiere N/ [mL] \$ / 2,4 \$ / 2,06 |

Aus der Tabelle ist anzulesen, dass die Verbindungen der Formel I eine gute anorektische

5 Wirkung zeigen und damit sehr gut als Antiadipositum geeignet sind.

Die nachfolgend aufgeführten Beispiele und Herstellungsmethoden dienen zur Erläuterung der Erfindung, ohne diese jedoch einzuschränken.

10 Allgemeine Verfahren

Die bei der Synthese verwendeten Ausgangsmaterialien wurden von Chemikalienlieferanten wie Aldrich, Acros, Sigma, Fluka, Nova Biochem, Advanced Chemtech, Bachem, Lancaster und anderen Firmen bezogen.

15

Bei der Synthese wurden die funktionellen Gruppen der verwendeten Aminosäurederivate zur Vermeidung von Nebenreaktionen bei den Kopplungsschritten durch Schutzgruppen

20

geschützf. Beispiele für geeignete Schutzgruppen und ihre Verwendung sind in The Peptides, supra, 1981 und in Bd. 9, Udenfriend und Meienhofer (Hrsg.) 1987 beschrieben (wird hier durch Bezugnahme aufgenommen).

- Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen kamen allgemeine Methoden der Festphasensynthese zur Anwendung. Solche Methoden werden zum Beispiel von Steward und Young in Solid Phase Peptide Synthesis (Freeman & Co., San Francisco 1969) beschrieben (wird hier durch Bezugnahme aufgenommen).
- Wenn nicht anders angegeben, wurden die Verbindungen mit TentaGel HL12019 Resin (Rapp Polymere, Tübingen) synthetisiert. Dieses handelsübliche Polymer enthält einen Bromacetal-Linker. Diese Art der Kopplung kann durch das von Vojkovsky, T. et al., J. Org. Chem. 1998, 63, 3162-3163, und Patek, M., Vortrag bei Combinatorial Chemistry 2000, London, 11. 14. 7. 2000 (wird hier durch Bezugnahme aufgenommen)
 - 15 beschriebene Verfahren in alle Arten von Hydroxy-TentaGel eingebaut werden.

Im ersten Syntheseschritt (allgemeines Syntheseschema, siehe Schema 1) wurde Amin in DMSO zum Austausch von Brom in der Bromacetalbindung bei einer hohen Temperatur verwendet. An das dabei entstehende sekundäre Amin auf dem Polymer wurde Fmoc-

- geschützte Aminosäure gekoppelt. Die Kopplung erfolgte mittels DIC/HOAt oder HATU/DIEA, gewöhnlich in DMF. Die Kopplung wurde 16 Stunden lang bei Raumtemperatur (RT) oder 4 5 Stunden lang bei 55°C durchgeführt. Die Aufhebung des Schutzes der Fmoc-Gruppe erfolgte mit 50 % Piperidin in DMF (5 + 15 Minuten). Zur Bestimmung der Substitution kann die Menge freigesetztes Fmoc aus der Absorbanz der
- Lösung bei 302 nm nach Aufhebung des Schutzes, dem Volumen der Waschfilbssigkeit und dem Gewicht des bei der Synthese eingesetzten Polymers entsprechend der Beschreibung in Krchnak, V. et al., Collect. Czech. Chem. Commun. 53 (1988) 2542 (wird hier durch Bezugnahme aufgenommen) ermittelt werden.
- Die freie Aminogruppe der an die Festphase gebundenen Struktur wurde dann mit Fmocbeta-alanin (oder Fmoc-alpha-aminosäure oder substituierter Beta-Aminosäure) gekoppelt. Die Kopplung erfolgte mit N,N'-Diisopropylcarbodiimid (DIC) in Anwesenheit von HOBt,

gewöhnlich in DMF. Die Vollständigkeit der Kopplung wurde durch den Ninhydrintest überwacht. Die Aufhebung des Schutzes der Fmoc-Gruppe wurde 5 + 15 Minuten lang mit 50 % Piperidin in DMF durchgeftihrt. Die Menge freigesetztes Fmoc wurde aus der Absorbanz der Lösung bei 302 nm nach Aufhebung des Schutzes, dem Volumen der Waschflüssigkeit und dem Gewicht des bei der Synthese eingesetzten Polymers ermittelt.

Die freie Aminogruppe der an die Festphase gebundenen Struktur wurde dann mit bis zu 2 Äquivalenten eines geeigneten Sulfonylchlorid/DIEA in DCM oder Acetonitril

Die Vollständigkeit der Sulfonylierung wurde durch den Ninhydrintest überwacht.

sulfonyliert.

2

Nach Abschluß des Zusammenbaus des Vorläufers der linearen Verbindung auf dem Polymer wurde die Feststoffphase nacheinander mit DMF und DCM oder THF gewaschen und im Vakuum getrocknet.

Die zyklative Abspaltung der angestrebten Verbindung erfolgte mit Ameisensäure 18 - 24 Stunden lang bei Raumtemperatur, 6 Stunden lang bei 50°C oder durch Kombination der beiden Bedingungen. Das Polymer wurde abfiltnert und mit DCM oder Ameisensäure gewaschen. Die Waschflüssigkeit wurde in die Ameisensäure-Lösung eingebracht. Die Lösung wurde abgedampft. Der Rückstand wurde in einem Gemisch aus Wasser und Acetonitril gelöst und gefriergetrocknet.

2

Die getrocknete Verbindung wurde durch HPLC mit einem geeigneten Gradienten von 0,1 % TFA in Wasser und Acetonitril (ACN) gereinigt. Nach dem Auffangen des Peaks, der das angestrebte synthetische Produkt enthält, wurde die Lösung der Verbindung gefriergetrocknet. Zur Bestätigung, daß die richtige Verbindung synthetisiert worden war, wurde die Verbindung einer qualitativen Bestimmung mit Elektrospray-Massenspektrum (LC/MS) und/oder einer NMR-Analyse unterzogen.

Zur Analyse mittels HPLC wurde eine Probe der Verbindung mit dem HPLC-System der Firma Beckman (bestehend aus dem Lösungsmittelzuführsystem 126, dem

|

programmierbaren Detektormodul 166 und dem Autosampler 507e und gesteuert mit Datenstation mit Gold Nouveau-Sofware) mit einer YMC ODS-AM 4,6 x 250 mm-Säule

(5 µm), YMC, Inc. Wilmington, NC, USA) bei 230 nm analysiert. Bei dieser Einstellung wurde eine Durchlaufgeschwindigkeit von 1mL/min und ein Gradient aus Wasser/0,1 % TFA-Puffer und ACN (HPL-Qualität) als Elutionsmittel verwendet.

Schema 1:

Die Verbindungen können in Analogie zur beschriebenen Synthese am Harz auch in Lösung durchgeführt werden. (Schema 2). Anstatt des funktionalisierten Harzes wird in der ersten Stufe 2-Brom-1,1-diethoxy-ethan mit einem primären Amin zur Reaktion gebracht.

Schema 2:

Das erhaltene Produkt wird mit der Aminosäure analog zur Festphasensynthese umgesetzt Allyloxycarbonylschutzgruppe (Aloc) verwendet werden, die nach literaturbekannten Methoden eingeführt (Aloc-Cl, Triethylamin) und abgespalten (Pd(PPh₃),, Als Aminoschutzgruppe der Aminosäure kann anstatt der FMOC die Dimethylbarbitursäure)wird. Die Aminocarbonsäure mit dem Rest R4 wird in Anwesenheit von Triethylamin mit dem Carbodiimidmethode (EDC, HOBt) oder unter Verwendung von Uroniumsalzen (HATU, HOAt) mit dem freien Amin, das durch Abspaltung der Alocgruppe erhalten wurde, Sulfonsäurechlorid zur Reaktion gebracht. Die freie Carbonsäure wird nach der gekoppelt. 2

24,

Benzyloxycarbonyl (Cbz)-gruppe wird mittels HBr in Eisessig vorgenommen. Die Cyclisierung verläuft unter sauren Bedingungen und die Abspaltung der Anschließende Funktionalisierung verläust analog, wie oben beschrieben.

sinem 0,45-μm-Filter ACRODISC 13 CR PTFE (Gelman Sciences; Ann Arbor, MI, USA) verbunden war. Ein entsprechendes Volumen der filtrierten Lösung der Verbindung wurde Inc., Wilmington, NC, USA) eingespritzt. Die Durchlaufgeschwindigkeit eines Gradienten gelöst. Die Lösung der Verbindung wurde gewöhnlich durch eine Spritze filtriert, die mit aus Wasser/0,1 % TFA-Puffer und ACN (HPL-Qualität) als Elutionsmittel wurde mittels einem Gemisch aus 0,1%iger wäßriger TFA mit 10 - 50 % Acetonitril oder in Essigsäure Zur Reinigung des Produkts wurde eine Probe der gefriergetrockneten Rohsubstanz in in eine halbpräparative C 18-Säule (YMC ODS-AM, S-5 (5 µm), 20 x 150 mm, YMC, des SYSTEM GOLD HPLC der Firma Beckman (System Gold, programmierbares

SYSTEM GOLD-Software) aufrechterhalten. Die Elution der Verbindung wurde mittels UV-Detektion bei 230 oder 280 nm überwacht. Nach Identifizierung des Peaks der zu Lösungsmittelmodul 126 und programmierbares Detektormodul 166, gesteuert mit synthetisierenden Verbindung mit LC/MS wurde die Verbindung aufgefangen, gefriergetrocknet und einer biologischen Prüfung unterzogen.

dem Abdampfen der Lösungsmittel wurde das Hydrochlorid der Verbindung mit Diethylfluoracetats der Verbindung mit einem Überschuß an HCVDioxan leicht darstellen. Nach gewonnen. Hydrochloride dieser Verbindungen lassen sich durch Behandlung des Tri-Nach der Reinigung wurden Verbindungen mit basischen Gruppen als Trifluoracetate ether ausgefällt und durch Filtrieren isoliert.

. 02 .

einem Detektor Shimadzu SPD-10A, einer Säule Keystone Betasil C-18 (2 x 30 mm, 3 µm, LC/MS erfolgte mit PE Sciex API 150EX und Sciex MassChrom-Software, ausgestattet mit einem Liquid Handler Gilson 215, zwei Flüssigkeitsmodulen Shimadzu LC-10AD, Durchlaufgeschwindigkeit des Acetonitril-/Wasser-/0,1 %TFA-Gradienten

0,7 mL/min) im ES+-Modus.

Bei der NMR-Analyse wurden die Proben in DMSO-ds (Aldrich) mit einem Avance DPX 300 der Firma Bruker gemessen.

Schema 3:

2. 10% Diethylamin DCM DMTMM DMF

26

1. Z-DAP(Fmoc)-OH DMTMM DMF

2. 10% Diethylamin DCM

DIEA, DCM

%C to RT CHICN

Ameisensäure 60°C

Kupplungsreagenz durchgeführt. Außerdem wurde wie in der Festphasenchemie Fmoc als Schutzgruppe eingesetzt, die mit Diethylamin wieder abgespalten wurde. Das Sulfonamid Die in Schema 3 gezeigte Synthese wurde in Analogie zu der anderen Lösungssynthese wurde nicht bereits bei der zweiten Amidknüpfung mit eingeführt, sondern nach dieser durchgeführt. Dabei wurden die Amidknüpfungen jeweils mit DMTMM als

erfolgte mit TMSI in Acetonitril. Alle weiteren Funktionalisierungen wurden analog wie unter Verwendung von Diethylamin als Base gebildet. Die Abspaltung der Cbz-Gruppe oben beschrieben durchgeführt.

Die bei den Synthesen verwendeten Reagenzien und Bausteine stammen von

rerschiedenen Lieferanten wie Aldrich, Acros, Sigma, Fluka, Nova Biochem, Advanced Sofern nichts anderes angegeben ist, kamen bei den chemischen Analysen folgende Chemtech, Bachem, Lancaster, Rapp Polymere usw Methoden zur Anwendung:

Plüssigkeitschromatographische/massenspektrometrische Analyse (LC/MS): Agilent 1100

LC mit Massenspektrometer-Detektor. Verwendet wurden: Waters (YMC) Combiscreen Pro C18 4,6 x 33,5 μ, 120 A, 3 Minuten lang mit 10 % Acetonitril (0,1 % 9

irifluoressigsäure) und 90 % Wasser (0,1 % Trifluoressigsäure) bis 0 % Acetonitril (0,1 % Irifluoressigsäure) und 100 % Wasser (0,1 % Trifluoressigsäure). 1-minütige Durchlaufzeit und anschließend 1-minütige Äquilibrierung zu den Ausgangsbedingungen. Elektrospray-Massenspektrometrie, positiver Modus (wenn nicht anders angegeben).

Präparative LC: Halbpräparative Flüssigkeitschromatogramme wurden mit einem Gilson geeigneten Gerät. Mobile Phase: Wasser (0,1 % TFA) und Acetonitril (0,1 % TFA). Die 215 Liquid Handler aufgezeichnet, einem für Analysen und halbpräparative Verfahren

entsprechendes halbpräparatives Verfahren zur Anwendung. 5 % bis 100 % Acetonitril, Minuten (wenn nicht anders angegeben). Zur Anwendung kamen Waters (YMC) ನ

Proben wurden zunächst mit analytischen Methoden untersucht. Danach kam ein

Combiscreen-Säulen zur Analyse, 4,6 x 50 pro C18, 5 µ, 120 A. Halbpräparative Säulen

Waters Combiscreen 20 x 50,5 µ, 120 A.

Dünnschichtchromatogramme (DC) wurden mit 0,25 mm dicken, glasverstärkten

Kieselgelplatten 60F-254 aufgezeichnet.

angepaßt. Dabei kamen die in den Versuchsbeispielen angegebenen Lösungsmittelsysteme Flash-Chromatographie: Dieses Verfahren wurde nach der von Still, W. C., Kahn, M. und Mitra, A. in J. Org. Chem. 1978, 43, 2923 beschriebenen Methode durchgeführt oder an lie im Handel erhältlichen Systeme wie Biotage Horizon, Isco Opix oder Companion zum Einsatz

8

Mikrowellensynthese: Sofern nichts anderes angegeben ist, wurden die

Mikrowellenreaktionen im Personal Chemistry Creator, Optimizer oder im Synthesizer durchgeführt.

Alle berechneten Massen werden monoisotop angegeben.

Abkürzungen

Wenn nicht anders angegeben, haben die Abkürzungen in den nachstehenden Beispielen folgende Bedeutung:

2

ACN = Acetonitril

Aloc = Allyloxycarbonyl

DIC = Diisopropylcarbodiimid

EDC = 1-(3-Dimethylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimid

FMOC = 9-Fluorenylmethyloxycarbonyl

DCE = 1,2-Dichlorethan

DEA = Diethylamin

DIEA = Diisopropylethylamin

NaBH3CN = Natriumcyanoborhydrid

DMAP = N,N'-Dimethylaminopyridin

DMF = N,N-Dimethylformamid

FHF = Tetrahydrofuran

DIC = Diisoporpylcarbodiimid

DMSO = Dimethylsulfoxid

DCM = Dichlormethan (auch als Methylenchlorid bezeichnet)

DMTMM = 4-(4,6-Dimethoxy[1,3,5]triazin-2-yl]-4-methyl-morpholinium chlorid

HOBt = 1-Hydroxybenzotriazol

HOAt = 1-Hydroxy-7-azabenzotriazol

HATU = Dimethylamino-([1,2,3]triazolo[4,5-b]pyridin-3-yloxy)-methylen-dimethyl-

ammoniumhexafluorphosphat

EtOAc = Ethylacetat

HOAc = Essigsäure

Et₃N = Triethylamin

HCl = Salzsäure

HBr = Bromwasserstoffsäure

HPLC = Hochleistungs-Flüssigkeits chromatographie

TEA = Triethylamin

TMSI = Trimethylsilyliodid

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur näheren Erläuterung der Erfindung, ohne dieselbe auf in den Beispielen beschriebene Produkte und Ausführungsformen einzuschränken.

Beispiel 1

ಜ

3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

0,35 g TentaGel HL12019 (Bromacetal-Linker, S = 0,5 mMol/g, Rapp Polymere,

Tübingen) wurden mit DMSO gewaschen. 20 Äquivalente 2M-Isopropylamin-Lösung in DMSO wurden zugesetzt und das Gemisch wurde 15 Stunden lang bei 60°C in einem geschlossenen Gefäß aufbewahrt. Das Polymer wurde 7mal mit DMF gewaschen.

Fmoc-(S)-4-chlorphenylalanin (3 Äquivalente) wurde mit HOAt (3 Äquivalente) und DIC (3 Äquivalente) in DMF an das sekundäre Amin auf dem Polymer gekoppelt. Die

(3 Aquivalente) in Divir an das sekundate Animi ant ucin i organis geneppon. Ex-Endkonzentration betrug 0,2 - 0,3 M. Das Reaktionsgemisch wurde über Nacht bei

Raumtemperatur stehengelassen. Das Polymer wurde 6mal mit DMF gewaschen. Die

fmoc-Schutzgruppe wurde mit 50 % Piperidin in DMF abgespalten (5 + 15 Minuten).

Z-Dap(Fmoc) (3 Äquivalente) wurde dann mit HOBt (3 Äquivalente) und DIC (3 Äquivalente) in DMF (Endkonzentration: ca. 0,2 M) über einen Zeitraum von

20 mindestens 4 Stunden angekoppelt. Die Fmoc-Schutzgruppe wurde mit 50 % Piperidin in DMF abgespalten (5 + 15 Minuten). Das Polymer wurde 5mal mit DMF und 4mal mit DCM gewaschen und mit einer Lösung von 1,5 Äquivalenten 2-Methoxy-5-chlorbenzolsulfonylchlorid und 3 Äquivalenten DIEA

lang umgesetzt. Anschließend wurde es 5mal mit DMF und 5mal mit DCM gewaschen und

in DCM (Endkonzentration: 0,1 - 0,15 M) versetzt und bei Raumtemperatur 5 Stunden

m Vakuum getrocknet.

verfahren" beschriebene System und Verfahren zur Anwendung. MG = 554,12 (berechnet, wurde durch Zugabe von Diethylether ausgefällt und abfiltriert. Die reine Titelverbindung Zur zyklativen Abspaltung wurde das trockene Polymer mit 10 mL Ameisensäure versetzt, Vakuum verdampft. Der Rückstand wurde 2 Stunden lang bei Raumtemperatur mit 5 mL bei Raumtemperatur 16 Stunden lang und bei 50 - 55 °C 6 Stunden lang geschüttelt. Das 37 % HBr/HOAc behandelt und im Vakuum verdampft. Das Hydrobromid des Produkts Polymer wurde abfiltriert und mit DCM gewaschen. Die vereinigten Filtrate wurden im wurde nach Reinigung mittels HPLC abgetrennt. Dabei kam das unter "Allgemeine monoisotop); Meßwert (M+H)+: 555,3.

20

3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydrooyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

0,7 g TentaGel HL12019 (Bromacetal-Linker, S = 0,5 mMol/g, Rapp Polymere, Tübingen) Fmoc-4-chlorphenylalanin (3 Äquivalente) wurde mit HOAt (3 Äquivalente) und DIC (3 wurden mit DMSO gewaschen. 20 Äquivalente 2M-Isopropylamin-Lösung in DMSO Raumtemperatur stehengelassen. Das Polymer wurde 6mal mit DMF gewaschen. Die Endkonzentration betrug 0,2 - 0,3 M. Das Reaktionsgemisch wurde über Nacht bei geschlossenen Gefäß aufbewahrt. Das Polymer wurde 7mal mit DMF gewaschen. Äquivalente) in DMF an das sekundäre Amin auf dem Polymer gekoppelt. Die wurden zugesetzt und das Gemisch wurde 15 Stunden lang bei 60°C in einem

2

Fmoc-Schutzgruppe wurde mit 50 % Piperidin in DMF abgespalten (5 + 15 Minuten)

32

nindestens 4 Stunden angekoppelt. Die Fmoc-Schutzgruppe wurde mit 50 % Piperidin in Cbz-Dap(Fmoc) (3 Äquivalente) wurde dann mit HOBt (3 Äquivalente) und DIC (3 Äquivalente) in DMF (Endkonzentration: ca. 0,2 M) über einen Zeitraum von DMF abgespalten (5 + 15 Minuten).

- umgesetzt. Anschließend wurde es 5mal mit DMF und 5mal mit DCM gewaschen und im Das Polymer wurde 5mal mit DMF und 4mal mit DCM gewaschen und mit einer Lösung DCM (Endkonzentration: 0,1 - 0,15 M) versetzt und bei Raumtemperatur 5 Stunden lang von 1,5 Äquivalenten 2,4-Dichlorbenzolsulfonylchlorid und 3 Äquivalenten DIEA in Vakuum getrocknet.
- Verfahren" beschriebene System und Verfahren zur Anwendung. MG = 558,07 (berechnet, Vakuum verdampft. Der Rückstand wurde 2 Stunden lang bei Raumtemperatur mit 10 m.L. wurde durch Zugabe von Diethylether ausgefällt und abfiltriert. Die reine Titelverbindung Zur zyklativen Abspaltung wurde das trockene Polymer mit 15 mL. Ameisensäure versetzt 37 % HBr/HOAc behandelt und im Vakuum verdampft. Das Hydrobromid des Produkts oei Raumtemperatur 16 Stunden lang und bei 50 - 55°C 6 Stunden lang geschüttelt. Das Polymer wurde abfiltriert und mit DCM gewaschen. Die vereinigten Filtrate wurden im wurde nach Reinigung mittels HPLC abgetrennt. Dabei kam das unter "Allgemeine monoisotop); Meßwert (M+H)+: 559,3.

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-3-diethylamino-8-isopropyl hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion-hydrochlorid (Beispiel 1) wurden in 3 mL 50 mg 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2-methoxy-5-chlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropyl-

2 Stunden wurde das Reaktionsgemisch verdampft, in 5 % Et₃N in Ethylacetat suspendiert und durch eine kleine Kieselgelsäule filtriert. Das Elutionsmittel wurde verdampft, und die Acetaldehyd und 1 mL 1M-Natriumcyanoborhydrid-Lösung in THF zugesetzt. Nach Methanol gelöst und mit 100 µl Essigsäure versetzt. Dieser Lösung wurden 100 µl Rohsubstanz wurde in einem Gemisch aus Acetonitril und Wasser gelöst und

596,16 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) *: 597,3.

Verfahren zur Anwendung. MG = 610,18 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺ abgetrennt. Dabei kam das unter "Allgemeine Verfahren" beschriebene System und gefriergetrocknet. Die reine Titelverbindung wurde nach Reinigung mittels HPLC

Beispiel 4 20 6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-isopropylaminohexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

34

Reaktionsgemisch verdampft, in 5 % Et,N in Ethylacetat suspendiert und durch eine kleine Kieselgelsäule filtriert. Das Elutionsmittel wurde verdampft, und die Rohsubstanz wurde in gelöst und mit 200 µl Essigsäure versetzt. Dieser Lösung wurden 400 µl Aceton und 1 mL litelverbindung wurde nach Reinigung mittels HPLC abgetrennt. Dabei kam das unter "Allgemeine Verfahren" beschriebene System und Verfahren zur Anwendung. MG = 50 mg 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2-methoxy-5-chlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion (Beispiel 1) wurden in 5 mL Methanol einem Gemisch aus Acetonitril und Wasser gelöst und gefriergetrocknet. Die reine 1M-Natriumcyanoborhydrid-Lösung in THF zugesetzt. Nach 3 Stunden wurde das

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-isopropylnexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

200 mg 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion-hydrobromid (Beispiel 2) wurden in

15 mL Methanol gelöst und mit 600 μl Essigsäure versetzt. Dieser Lösung wurden 0,5 mL System und Verfahren zur Anwendung. MG = 586,10 (berechnet, monoisotop); Meßwert 37 %iges, wäßnges Formaldehyd und 3 mL 1M-Natriumcyanoborhydrid-Lösung in THF Ethylacetat suspendiert und durch eine kleine Kieselgelsäule filtriert. Das Elutionsmittel Wasser gelöst und gefriergetrocknet, Die reine Titelverbindung wurde nach Reinigung mittels HPLC abgetrennt. Dabei kam das unter "Allgemeine Verfahren" beschriebene wurde verdampft, und die Rohsubstanz wurde in einem Gemisch aus Acetonitril und zugesetzt. Nach 2 Stunden wurde das Reaktionsgemisch verdampft, in 5 % Et;N in (M+H)*: 587,3.

15

38

Beispiel 6

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-pyrrol-1-yl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

64 mg 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion-hydrobromid (Beispiel 2) wurden in 1 mL Wasser

und Wasser gelöst und gefriergetrocknet. Die reine Titelverbindung wurde nach Reinigung wurde entfernt und die wässrige Phase wurde zweimal mit DCE extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden verdampft, und die Rohsubstanz wurde in einem Gemisch aus Acetonitril System und Verfahren zur Anwendung. MG = 608,08 (berechnet, monoisotop); Meßwert Dimethoxytetrahydrofuran versetzt und 1 Stunde lang bei 80°C gerührt. Die DCE-Phase suspendiert und mit 1 mL DCE versetzt. Dieses Gemisch wurde mit 2 Äquivalenten 2,5mittels HPLC abgetrennt. Dabei kam das unter "Allgemeine Verfahren" beschriebene 15

3-Azetidin-1-yl-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl- hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Kaliumcarbonat und 200 µl 1,3-Dibrompropan zugesetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 16 32 mg 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropyl-hexahydronach Reinigung mittels HPLC abgetrennt. Dabei kam das unter "Allgemeine Verfahren" Et3N/Ethylacetat suspendiert, filtriert und verdampft. Die reine Titelverbindung wurde pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion-hydrobromid (Beispiel 2) wurden in 1 mL Wasser 10 suspendiert und mit 2 mL 1-Butanol versetzt. Diesem Gemisch wurden 1 mMol beschriebene System und Verfahren zur Anwendung. MG = 598,10 (berechnet, Stunden lang bei 90°C gerührt und verdampft. Der Rückstand wurde in 5 % monoisotop); Meßwert (M+H)+: 599,3.

12

Beispiel 8

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-pyrrolidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

38

Struktur:

Kaliumcarbonat und 200 µl 1,4-Dibrombutan zugesetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 16 32 mg 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropyl-hexahydronach Reinigung mittels HPLC abgetrennt. Dabei kam das unter "Allgemeine Verfahren" EtyN/Ethylacetat suspendiert, filtriert und verdampft. Die reine Titelverbindung wurde pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion-hydrobromid (Beispiel 2) wurden in 1 mL Wasser suspendiert und mit 2 mL 1-Butanol versetzt. Diesem Gemisch wurden 1 mMol beschriebene System und Verfahren zur Anwendung. MG = 612,11 (berechnet, Stunden lang bei 90°C gerührt und verdampft. Der Rückstand wurde in 5 %

monoisotop,); Meßwert (M+H)+: 613,4

Struktur:

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion-hydrobromid (Beispiel 2) wurden in 3 mL DCM gelöst. 64 mg 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropyl-hexahydro-Der Lösung wurden 0,5 mMol Triethylamin und 1,5 Äquivalente Methansulfonylchlorid zugesetzt. Nach 2 Stunden wurden 0,5 mL Dimethylamin in THF zugegeben, und die Lösungsmittel wurden im Vakuum verdampft. Die reine Titelverbindung wurde nach Reinigung mittels HPLC abgetrennt. Dabei kam das unter "Allgemeine Verfahren" beschriebene System und Verfahren zur Anwendung. MG = 636,04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 637,4.

13

Beispiel 10

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

6

Struktur:

Die Verbindung in Beispiel 10 wurde nach dem in Beispiel 5 beschriebenen Verfahren, ausgehend von 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2-methoxy-5-chlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion (Beispiel 1), synthetisiert MG = 582,15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 583,3.

3-(Bis-cyclopropylmethyl-amino)-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxybenzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Verbindung in Beispiel 11 wurde nach dem in Beispiel 3 beschriebenen Verfahren unter Verwendung von 10 Äquivalenten Cyclopropancarboxaldehyd synthetisiert. MG = 662,21 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 663,4. 2

Beispiel 12

42

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-isobutylamino-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Verbindung in Beispiel 12 wurde nach dem in Beispiel 4 beschriebenen Verfahren

unter Verwendung von 4 Äquivalenten Isobutyraldehyd synthetisiert. MG = 614,13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 615,4

Beispiel 13

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-diisobutylamino-8-isopropyl-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion 13

Struktur:

Die Verbindung in Beispiel 13 wurde nach dem in Beispiel 3 beschriebenen Verfahren unter Verwendung von 20 Äquivalenten Isobutyraldehyd synthetisiert.

MG = 670,19 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 671,3.

Beispiel 14

6-(4-Chlor-benzyl)-3-(cyclopropylmethyl-amino)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

10 Struktur:

Die Verbindung in Beispiel 14 wurde nach dem in Beispiel 4 beschriebenen Verfahren unter Verwendung von 5 Äquivalenten Cyclopropylcarboxaldehyd synthetisiert.

MG = 612,11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 613,4.

15

Beispiel 15

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-diethylamino-8-isopropyl-hexahydro-

20 pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Verbindung in Beispiel 15 wurde nach dem in Beispiel 3 beschriebenen Verfahren, ausgehend von 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion (Beispiel 2) synthetisiert.

MG = 614,13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 615,3.

Beispiel 16

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-isopropylamino-

10 hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Verbindung in Beispiel 16 wurde nach dem in Beispiel 4 beschriebenen Verfahren, ausgehend von 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion (Beispiel 7), synthetisiert.

MG = 600,11 (berechnet, monoisotop); $MeBwert (M+H)^{+}: 601,3$.

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-(isopropyl-methylamino)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

isopropylamino-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion (Beispiel 16), synthetisiert. Die Verbindung in Beispiel 17 wurde nach dem in Beispiel 5 beschriebenen Verfahren, ausgehend von 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-MG = 614,13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 615,4.

10

Beispiel 18

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-pyrrolidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Verbindung in Beispiel 18 wurde nach dem in Beispiel 8 beschriebenen Verfahren, ausgehend von 3-Amino-6-(4-Chlorbenzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion (Beispiel 1), synthetisiert MG = 608,16 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 609,4.

[4-[6-(4-Chlor-benzy1]-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl]-8-isopropy1-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-ylamino]-butyl}-triethyl-ammonium

Struktur:

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion-hydrobromid (Beispiel 2) in 1mL Dichlorethan wurden wurde 60 Stunden lang bei 60 °C aufbewahrt. Der Niederschlag wurde abfiltriert, und das 32 mg 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropyl-hexahydromit 200 µl Triethylamin und 100 µl 1,4-Dibrombutan behandelt. Das Reaktionsgemisch Filtrat wurde im Vakuum verdampft. Das reine Titelverbindungs-Trifluoracetat wurde nach Reinigung des Filterrückstands mittels HPLC abgetrennt. Dabei kam das unter "Allgemeine Verfahren" beschriebene System und Verfahren zur Anwendung.

MG = 714,24 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M): 714,4.

Beispiel 20

48

[3-[6-(4-Chlor-benzyl]-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl]-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-ylamino]-propyl}-triethyl-ammonium

Struktur:

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion-hydrobromid (Beispiel 2) in 1mL Dichlorethan wurden mit 200 µl Triethylamin und 100 µl 1,3-Dibrompropan behandelt. Das Reaktionsgemisch wurde 60 Stunden lang bei 60°C aufbewahrt. Der Niederschlag wurde abfiltriert, und das 32 mg 6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-3-amino-8-isopropyl-hexahydro-Filtrat wurde im Vakuum verdampft. Das reine Titelverbindungs-Trisluoracetat wurde nach Reinigung des Filterrückstands mittels HPLC abgetrennt. Dabei kam das unter 13

"Allgemeine Verfahren" beschriebene System und Verfahren zur Anwendung. MG = 700,23 (berechnet, monoisotop); Messwert: 700,4.

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

Struktur

1) 2-Allyloxycarbonylamino-3-(4-chlor-phenyl)-propionsäure

2

Ausgehend von 10 g 4-Chlorphenylalanin und 8 mL Chlorameisensäureallylester wird las Produkt nach literaturbekannten Vorschriften (Et₃N, Methanol) erhalten. MG = 283.71 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 284.1.

b) {2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}carbaminsäurebenzylester

15

Essigsäureethylester/n-Heptan = 1/3 gereinigt. Man erhält das gewünschte Produkt mit Zu einer Lösung von 5.7 g 2-Allyloxycarbonylamino-3-(4-chlor-phenyl)-propionsäure, OIC getropft und 12 h gerührt. Die Reaktionslösung wird unter vermindertem Druck 3.5 g (2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-amin, 6.8 g HOAt in 30 mL DMF wird 7.8 mL eingeengt und über Flashchromatographie an Kieselgel mit dem Eluent MG = 440.97 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 441.15

20

Zu einer Lösung aus 13.2 g {2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropylc) 2-Amino-3-(4-chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid carbamoyl]-ethyl}-allylcarbamat, 18.9 g Dimethylbarbitursäure in 140 mL Methylenchlorid wird unter Argonschutzgasatmosphäre 10 mg

23

တ္ထ

wird unter vermindertem Druck eingeengt und über Flashchromatographie an Kieselgel Palladiumtetrakistriphenylphosphin gegeben und 12 h gerührt. Die Reaktionslösung (Eluent Methylenchlorid, 1% Et₃N, 0-10% Methanol) gereinigt. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 356.90 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M-C2H6O+H)+: 311.10

d) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonylamino)propionsäure

benzolsulfonylchlorid in 5 mL Dioxan getropft. Unter pH-Kontrolle (pH>7) lässt man 12 h rühren, senkt den pH unter 7 durch Zugabe von Zitronensäure und extrahiert die Reaktionslösung anschließend mit Methylenchlorid. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, unter vermindertem Druck eingeengt und ohne weitere Zu einer Lösung von 2.3 g 3-Amino-2-benzyloxycarbonylamino-propionsäure in. 20 mL 1N NaOH-Lösung wird eine Lösung aus 3.8 g 5-Chlor-2-methoxy-Reinigung im nächsten Reaktionsschritt eingesetzt.

2

Produkt mit MG = 442.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert : (M+H)*: 442.95

diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbamatsäure e) (2-(5-Chlor-2-methoxy-benzolsulfonylamino)-1-{2-(4-chlor-phenyl}-1-[(2,2benzyl ester

.-Amino-3-(4-chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid in 1 mL DMF und lässt 12 h rühren. Die Reaktionslösung wird filtriert mit Essigsäureethylester benzolsulfonylamino)-propionsäure in 1 mL DMF werden 52 mg EDC, 45 mg HOBt mit Chromabond XTR wird unter vermindertem Druck eingeengt und der Rückstand wässriger Natriumchloridlösung extrahiert. Nach Trocknung der organischen Phase rersetzt und anschließend mit 5% wässriger Natriumhydrogencarbonatlösung und und 100 µl N-Ethylmorpholin gegeben. Dazu tropft man eine Lösung aus 100 mg Zu einer Lösung aus 124 mg 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(5-chlor-2-methoxyiber HPLC (Knauer Eurospher-100-10-C18, Wasser (0.1 %

25

[rifluoressigsäure]/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20 -> 10/90) getrennt. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 780.24 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(M-C_2H_6O+H)^+$: 735.1

ဓ္က

- f) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

 Eine Lösung von 218 mg (2-(5-Chlor-2-methoxy-benzolsulfonylamino)-1-{2-(4-chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester in 3 mL Ameisensäure wird 12 h bei Raumtemperatur und anschließend 5 h bei 55°C gerührt. Die Reaktionslösung wird unter vermindertem Druck eingeengt und der Rückstand über HPLC (Knauer Eurospher-100-10-C18, Wasser (0.1 % Trifluoressigsäure)/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20->10/90) getrennt. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 688,15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*:689.41
- g) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

2

- Eine Lösung aus 79 mg [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo- octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester in 2 mL einer 33%Lösung aus HBr in Eisessig wird 2 h gerührt. Die Reaktionslösung wird mit wässriger Natriumcarbonatlösung versetzt und mit Essigsäureethylester extrahiert. Die organische Phase wird über
- Magnesiumcarbonat getrocknet unter vermindertem Druck eingeengt und der Rückstand über HPLC (Knauer Eurospher-100-10-C18, Wasser (0.1 % Trifluoressigsäure)/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20 -> 10/90) getrennt. Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 554,12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 555.12

2

h) N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

25

Eine Lösung aus 7 mg 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion, 2.4 μl Essigsäureanhydrid, 0.5 mg DMAP in 1.5 mL Pyridin wird 12 h gerührt. Die Reaktionslösung wird eingeengt und durch Flashchromatographie an Kieselgel mit dem Eluent Methylenchlorid mit einem Gradient von 0 – 10% Methanol gereinigt.

ဓ္က

22

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 596,13 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(M+H)^{+}$: 597.13

Beispiel 22

Cyclopropancarbonsäure- [6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- amid

Zu einer Lösung von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion (56 mg, 0.10 mmol) in 1 mL Dichlormethan und 26 mg (0.20 mmol) Diisopropylethylamin werden 11 mg (0.105 mmol) Cyclopropancarbonylchlorid gegeben. Nach zwei Stunden rühren bei Raumtemperatur wird die Reaktionsmischung chromatographisch an 1 g Kieselgel (Eluent EtOAc/DCM; Gradient 0-20%) gereinigt. Es werden 42 mg des gewünschten Produktes erhalten. MW = 622 (berechnet, monoisotop), Meßwert (M+H)* = 623.10

Beispiel 23

Cyclobutancarbonsäure- [6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsųlfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- amid

Cyclobutancarbonylchlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 636,16 Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 22 unter Verwendung von (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*: 637.11

Beispiel 24

Cyclopentancarbonsäure- [6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

10

Cyclopentancarbonylchlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG =650,17 Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 22 unter Verwendung von (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)+: 651.12

15

Beispiel 25

3

4-Dimethylamino -[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-benzamid

Struktur:

4-Dimethylaminobenzoylchlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 701,18Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 22 unter Verwendung von (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)+: 702.12

Beispiel 26

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

Zu einer Lösung aus 5 mg 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion in 1 mL

gerührt und anschließend mit wässriger Natriumchloridlösung gewaschen. Die organische Methylenchlorid und 3 µl Et₃N wird bei 0°C 1.8 µl Mesylchlorid getropft. Es wird 2 h

Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck eingeengt.

Man erhält als Rückstand das gewünschte Produkt mit MG = 632,09 (berechnet,

monoisotop); Meßwert (M+H)+: 633.10

Beispiel 27

N- [6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-cyclopropansulfonamid 2

Struktur:

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 26 unter Verwendung von

Cyclopropansulfonylchlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 658,11 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*:659.10

Beispiel 28

1-tert-Butyl-3-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-

dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff 2

Struktur:

29

Eine Lösung aus 30 mg 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion und 7,6 µl

auf 50 °C erwärmt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfemt. Der Rückstand wird über Et₃N in 500 µl Dioxan wird mit 5,4 mg tert-Butylisocyanat versetzt Die Lösung wird 6h

HPLC (Waters-Xterта™ MS C18, 5 μm, Wasser (0.1 % Trifluoressigsäure)/Acetonitril

(0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20 -> 10/90) getrennt.

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 653,18 (berechnet, monoisotop); Meßwert

(M+H)⁺: 654.13

Struktur:

Beispiel 29

Methode A:

15

a) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-propionsäure

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21d) ausgehend von 2,4-Dichlor-benzolsulfonyl chlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 446,01 (berechnet, monoisotop); McBwert (M+H-CO₂)*: 403,00.

b) N- (2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2,4dichlor-benzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21e) ausgehend von 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-propionsäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 784,186 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M-CO₂+H)*: 741,10

c) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydroyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester 2

[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2,4 - dichlor-benzolsulfonylamino) Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21f) ausgehend von N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-2-methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG =

692,10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 693,05 15

d) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21g) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 558,07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 559,10 2

e) Cyclopropancarbonsäure-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-

isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion, 3,2 mg Cyclopropancarbonsäure in 110 µl DMF wird auf 0°C gekühlt und mit 11,2 mg HATU, 4,1 mg HOAt und 11,6 µl Eine Lösung von 15 mg 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-Et₃N versetzt. Die Lösung wird 10 min bei 0 °C gerührt und anschließend 4 h bei isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yi}- amid. 52

Raumtemperatur. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt. Anschließend wird der 8

28

Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen über Na₂SO₄ getrocknet und das MS C18, 5 μm, Wasser (0.1 % Trifluoressigsäure)/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Das Rohprodukt wird über HPLC (Waters-XterraTM Rückstand in Essigester und Wasser aufgenommen. Die wässrige Phase zweimal mit

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 626,09 (berechnet, monoisotop); Meßwert 80/20 -> 10/90) getrennt.

(M+H)*: 627.13

Methode B

a) {2-(4-Chlor-phenyl}-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-

carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester

DMTMM gegeben. Die Reaktionsmischung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Zu einer Lösung von 505 mg (1.2 mmol) N-Fmoc-4-Cl-Phe-OH in 2 mL DMF werden 210 mg (1.2 mmol) (2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-amine and 376 mg (1.20 mmol) Anschließend wird sie mit 40 mL Diethylether extrahiert und mit 10 mL Wasser

Produktes als Öl erhalten. MG = 578.26 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) † : 579 gewaschen. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und im Vakuum aufkonzentriert. Das Rohprodukt wird chromatographisch an 10g SiO₂ (Eluent DCM gefolgt von 20%EtOAc/DCM) gereinigt. Es werden 530 mg des gewünschten 13

sopropyl-2-methyl-propionamid in 15 mL einer 20% Diethylamin DCM Lösung wird bei Eine Lösung aus 530 mg (0.915 mmol) 3-(4-Chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-Nsufkonzentriert und chromatographisch an 5 g SiO₂ (Eluent DCM gefolgt von 20%b) 2-Amino-3-(4-chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid Raumtemperatur über Nacht gerührt. Die Reaktionsmischung wird im Vakuum

gewinschten Produktes als Öl erhalten. MG=356.19 (berechnet, monoisotop); Meßwert EtOAc/DCM gefolgt von 20% MeOH/DCM) gereinigt. Es werden 320 mg des $(M+H)^{+} = 357$ c) (2-Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(4-chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropylcarbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester 30

isopropyl-propionamid unter denselben Bedingungen wie unter a) beschrieben gekuppelt. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG= 798.34 (berechnet, monoisotop); Meßwert Z-Dap-Fmoc-OH wurde mit 2-Amino-3-(4-chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N- $(M+Na)^{+} = 821.43$

Von (2-Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(4-chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropylcarbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester wurde die d) (2-Amino-1-{2-(4-chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

Fmoc-Schutzgruppe unter Verwendung von Diethylamin abgespalten. Wobei die Methode wie unter b) beschrieben, genutzt wurde. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG= 2

576.27 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(M+H)^{+} = 577.22$

e) [1-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-

Zu einer Lösung von 3.2 g (5.54 mmol) (2-Amino-1-{2-(4-chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxyethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester in 75 mL sulfonylchlorid gegeben. Die Lösung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. DCM werden 1.94 mL (11.09 mmol) DIEA 1.5 g (6.1 mmol) 2,4-Dichlorphenyl-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester

såulenchromatographisch an 100 g SiO₂ (Eluent DCM gefolgt von 20% EtOAc/DCM) gereinigt. Es werden 2.78 g des gewünschten Produktes als farbloser Schaum erhalten. Anschließend wird die Lösung im Vakuum aufkonzentriert und der Rückstand MG=784.19 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)⁺ = 807.2420

f) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester 25

Eine Lösung von 2.74 g (3.49 mmol) [1-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)carbaminsäurebenzylester in 45 mL Ameisensäure wurde über 6 h auf 60°C erwärmt. isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-Anschließend wurde die Reaktionsmischung im Vakuum aufkonzentriert und der

Rückstand chromatographisch an 40 g SiO2 (Eluent DCM gefolgt von 20% EtOAc/DCM)

3

8

gereinigt. Es werden 2.25 g der cyclisierten Verbindung als farbloser Feststoff erhalten. LC/MS MG= 692.1 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H) $^{+}$ = 693

g) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

rimethylsilyl iodid (TMSI) zugegeben. Man läßt die Reaktion auf Raumtemperatur carbaminsäurebenzylester in 10 mL CH3CN werden bei 0°C 206 mL (1.44 mmol) benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-Su einer Lösung von 250 mg (0.36 mmol) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-

E MeOH gegeben und anschließend die Lösung im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird kommen und rührt bei dieser Temperatur 2 h nach. Zu der Reaktionslösung werden 5 mL ther eine 5g SCX Kartusche gereinigt (elutiert mit MeOH gefolgt von 3N NHy/McOH). werden 185 mg der gewilnschten Verbindung als weißes Pulver erhalten. LC/MS 558,07(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 559,10 10

g) Cyclopropancarbonsäure-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- amid Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 22.

15

Beispiel 30

Cyclobutancarbonsäure-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- amid

Struktur

62

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält Cyclobutancarbonylchlorid und 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 22 unter Verwendung von

das gewünschte Produkt mit MG = 640.11 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H) $^{+}$

Beispiel 31

N-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-cyclopentancarbonsäureamid

Struktur: 2

das gewünschte Produkt mit MG = 654,12 (berechnet, monoisotop); Messwert (M) $^+$: 655. benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält Cyclopentancarbonylchlorid und 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 22 unter Verwendung von 12

Beispiel 32

Cyclohexancarbonsäure-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur: ಣ

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.: Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 668,14 (berechnet, monoisotop); Messwert (M) $^{+}$: Cyclohexancarbonylchlorid und 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 22 unter Verwendung von

Beispiel 33

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-2,2,2-trifluor-acetamid

2

propylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion wurden in 1,5 mL DCM gelöst und mit 0,024 mL (0,17 mM) Trifluoressigsäureanhydrid und 0,075 mL (0,43 mM) DIEA versetzt. MeOH/DCM, Gradient 0 - 4 %) ergab 21 mg Substanz. MG (berechnet, monoisotop) = Das Reaktionsgemisch wurde 1 Stunde lang bei 50°C gerührt. Nach Zugabe von 1 mL 40 mg (0,071 mM) 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isoeingeengt. Die Reinigung mittels Flash-Chromatographie an 4 g SiO2 (Elution mit Wasser wurde die organische Phase isoliert, getrocknet (MgSO4) und im Vakuum 554,05; MG (Meßwert) = 655,06.

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-isopropyl-amid

SiO₂ chromatographiert (Elution mit MeOH/DCM, Gradient 0 - 5 %). Man erhielt 21,4 mg des Zwischenprodukts wurden in 1 mL DCM mit 0,026 mL (0,149 mM) DIEA und 0,0055 isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion wurden in 12 mL MeOH gelöst und g SiO2 (Elution mit EtOAc/DCM, Gradient 0 - 50 %) ergab 182 mg des Zwischenprodukts (MgSO₄) und im Vakuum eingeengt. Eine Flash-Chromatographie der Rohsubstanz an 20 als Öl, das für den darauffolgenden Kopplungsschritt verwendet wurde. 30 mg (0,05 mM) mit 1,6 mL Aceton und anschließend mit 0,8 mL CH3COOH und 4 mL NaCNBH3 (1,0M in THF) versetzt. Nach 1 Stunde wurde im Vakuum eingeengt, mit 5 mL EtOAc versetzt isoliert, getrocknet (MgSO4) und im Vakuum eingeengt. Die Rohsubstanz wurde an 4 g Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 2 mL Wasser wurde die organische Phase der gewünschten Verbindung. MG (berechnet, monoisotop) = 668.14; MG (Meßwert) and mit 5 mL Wasser gewaschen. Die organische Phase wurde isoliert, getrocknet 0,2 g (0,36 mM) 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8mL (0,0598 mM) Cyclopropancarbonylchlorid versetzt und über Nacht bei

15

Beispiel 35

64

Cyclopentancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-cyclohexyl-amid

Beispiel 35 wurde analog dem Beispiel 34 unter Verwendung von Cyclohexanon bei der Cyclopentacarbonylchlorid verwendet. Man erhält das gewünschte Produkt mit eduktiven Aminierung synthetisiert. Zur Amidknüpfung wurde

MG=736.20 (berechnet, monoisotop), Messwert: (M+H)* = 737.15

Beispiel 36

, 2

1-Methyl-piperidin-4-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor- benzolsulfonyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- amid

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29ė unter Verwendung von 1-Methyl-piperidin-4carbonsäure hydrochlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 683,15 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*: 684.38

Beispiel 37

Piperidin-4-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- amid

Ein Gemisch aus 100 mg (0,179 mM) 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4-

2

gerührt. Das Gemisch wurde einer Flash-Chromatographie an 2 g SiO2 unterzogen (Elution mit EtOAc/DCM, Gradient 0 - 20 %). Man erhielt 119 mg des Zwischenprodukts 4-[6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydropyrazino[1,2dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion, 2 mL bonyl)tetrahydro-1(2H)-pyridincarboxylat wurde bei Raumtemperatur 1 Stunde lang 1]pyrimidin-3-ylcarbamoyl]-piperidin-1-carbonsäurebenzylester. Die bei der LC/MS erzielten Ergebnisse (erwartetes, monoisotopes MG = 803, Meßwert (M * H) = 804) DCM, 23 mg (0,178 mM) DIEA und 51 mg (0,181 mM) Benzyl-4-(chlorear stimmten mit der Struktur überein.

13

Einer Lösung von 104 mg (0,129 mM) 4-[6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-

dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl-Raumtemperatur unter Rühren 103 mg (0,517 mM) Iodtrimethylsilan zugesetzt. Nach carbamoyl]-piperidin-1-carbonsäurebenzylester in 2,5 mL Acetonitril wurden bei lonenaustauscherpatrone Varian Bond-Elut SCX gereinigt (Elution mit Methanol, 2 Stunden wurde das Gemisch eingeengt. Der Rückstand wurde auf einer

99

Chlorhydratsalz umgewandelt. Man erhielt 75 mg der gewünschten Verbindung. LC/MS anschließend mit 3N-NH3 in Methanol). Das gereinigte Amin wurde in das (erwartetes, monoisotopes MG = 669.13; Meßwert (M⁺H) = 670)

Beispiel 38

Morpholin-4-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion in 1,8 mL Eine Lösung von 50 mg (0,089 mM) des Amins 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4-DCM/THF (1:1) wurde mit 47 µl (0,268 mM) Hünig-Base versetzt. Dem

Reaktionsgemisch wurden dann 80 mg (0,268 mM) Triphosgen langsam zugesetzt. Das

Gemisch wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Dann wurde das

Reaktionsmischung mit EtOAc verdünnt, mit H2O gewaschen, über MgSO4 getrocknet und im Vakuum eingeengt. Dieses Zwischenprodukt wurde in 1 mL THF gelöst und mit 31 µl Reaktionsgemisch wurde bei Raumtemperatur über Nacht gerührt, mit EtOAc verdünnt, (0,178 mM) Hünig-Base sowie 12 mg (0,134 mM) Morpholin versetzt. Das

mit H2O gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde an 4 g SiO₂ chromatographiert (Elution mit MeOH/DCM, Gradient 1 - 8 %). Man erhielt 36 mg der gewünschten Substanz als farblosen Feststoff. LC/MS (erwartetes MG = 671.11; Meßwert ($M^{\dagger}H$) = 672)

Piperidin-2-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Vakuum eingeengt und auf der Gilson-Apparatur C18 mittels präparativer HPLC gereinigt Fraktionen wurden im Vakuum eingeengt. Man erhielt 33,9 mg des entsprechenden TFAgezeigt werden, daß es sich um das gewünschte Zwischenprodukt handelte. Eine Lösung von 70 mg (0,078 mM) des FMOC-Zwischenprodukts in 2 mL 10%igem Diethylamin in dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropythexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion in 2 mL DCM wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im gerührt. Dann wurden 8 mL Diethylether und 5 mL Wasser zugegeben. Die organische geschützten Zwischenprodukts in Form eines weißen Feststoffs. Mittels LC/MS konnte methylmorpholinchlorid x H₂O (DMTMM) und anschließend mit 31,3 mg (0,089 mM) Vakuum eingeengt. Die Reinigung erfolgte mittels Flash-Chromatographie an 4 g SiO2 Fmoc-Pip-OH versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde über Nacht bei Raumtemperatur Phase wurde isoliert, erneut mit 5 mL Wasser gewaschen, getrocknet (MgSO₄) und im Salzes der gewünschten Verbindung. LC/MS MG (berechnet, monoisotop) = 669.13; (MeOH/DCM als Eluentensystem, Gradient 0 - 2 %) und ergab 82 mg des FMOC-(CH₃CN (0,1 % TFA)/H₂O (0,1 % TFA), Gradient 5 - 100 %). Die gewünschten DMF wurde mit 24,7 mg (0,089 mM) 4-(4-6-Dimethoxy[1,3,5]triazin-2-yl)-4-Eine Lösung von 0,05 g (0,089 mM) 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4-

15

2

89

Beispiel 40

Рутоlidin-2-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-

4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Stunde lang gerührt. Das Gemisch wurde an 2 g SiO2 chromatographisch gereinigt (Elution Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydropyrazino[1,2mit EtOAc/DCM, Gradient 0 - 20 %). Man erhielt 72 mg des Zwischenprodukts 2-[6-(4sulfonyl)-8-isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion, 1 mL DCM, 23 mg Ein Gemisch aus 50 mg (0,089 mM) 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzol-(0,178 mM) DIEA und 32 mg (0,090 mM) Fmoc-Pro-Cl wurde bei Raumtemperatur 1 lpyrimidin-3-ylcarbamoyl]-рупоlidin-1-carbonsäure-9H-fluoren-9-ylmethylester.

Ein Gemisch aus 60 mg (0,068 mM) 2-[6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)carbonsäure-9H-fluoren-9-ylmethylester und 2 mL 15%iges Diethylamin in DCM wurde iber Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Gemisch wurde eingeengt und einer Flash-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-ylcarbamoyl]-pyrrolidin-1-LC/MS:(berechnet, monoisotop MG = 877, Meßwert (M*H) = 878)

rhielt 30 mg Feststoff. Dieser wurde mittels präparativer Reverse-Phase(RP) HPLC weiter Chromatographie an 2 g SiO2 unterzogen (Elution mit DCM, EtOAc und anschließend mit 0 % Methanol/EtOAc). Das Amin wurde in das Chlorhydratsalz umgewandelt. Man gereinigt. Man erhielt 17 mg der gewünschten Verbindung. LC/MS (berechnet monoisotop MG = 655.12; Meßwert ($M^{+}H$) = 656)

Meßwert $(M^{+}H) = 670,11$.

-Methyl-pyrrolidin-2-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8 sopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- amid

wurden 0,3 mL (5,2 mM) Essigsäure, 0,25 mL (3,33 mM) Formaldehyd (37 % in Wasser) Reaktionsgemisch wurde 2 Sunden lang bei Raumtemperatur gerührt und im Vakuum basisch gestellt, filtriert und eingeengt. Dieser Rückstand wurde durch präparative RPeingeengt. Der Rückstand wurde mit 10 mL DCM verdünnt, mit 7N-NH3 in Methanol HPLC gereinigt. Man erhielt 50 mg der gewünschten Verbindung. LC/MS (berechnet, Einer Lösung von 93 mg (0,142 mM) des Amins aus Beispiel 40 in 7,5 mL Methanol und 1,5 mL (1,5 mM) Natriumcyanborhydrid (1M in THF) zugesetzt. Das monoisotop MG = 669; Meßwert (M⁺H) = 670)

2

Beispiel 42

15

Azetidin-3-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

20

2

dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion in 5 mL methylmorpholinchlorid x H₂O (DMTMM) und anschließend mit 58 mg (0,179 mM) zine Lösung von 0,1 g (0,179 mM) des Amins 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4-DMF wurde mit 49,5 mg (0,179 mM) 4-(4-6-Dimethoxy[1,3,5]triazin-2-yl)-4-

- Raumtemperatur gerührt. Dann wurden 50 mL Diethylether und 50 mL Wasser zugegeben. (MgSO4) und im Vakuum eingeengt, Die Reinigung mittels Flash-Chromatographie an 20 g SiO₂ (MeOH/DCM als Eluentensystem, Gradient 0 - 10 %) ergab 117 mg des FMOC-Die organische Phase wurde isoliert, 2mal mit je 50 mL Wasser gewaschen, getrocknet 1-Fmoc-azetidin-3-carbonsäure versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde über Nacht bei
- gewinschten Produktes. MG (berechnet, monoisotop) = 641.11; Meßwert (MH) = 641,99. geschützten Zwischenprodukts in Form eines weißen Feststoffs. Dieser wurde im nächsten Schritt verwendet. Eine Lösung von 50 mg (0,058 mM) des FMOC-Zwischenprodukts in Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt und auf der Gilson-Apparatur C18 ,5 mL 10%igem Diethylamin in DCM wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Fraktionen wurden im Vakuum eingeengt. Man erhält 21,6 mg des TFA-Salzes des mittels pråparativer HPLC gereinigt (CH₃CN (0,1 % TFA)/H₂O (0,1 % TFA)). Die

Beispiel 43

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-N',N'-dimethyl-succinamide

೫

Dimethylsuccinamidsäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 685.13 Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e unter Verwendung von N,N-(berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*: 686.30

Cyclohexancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl 4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-isopropyl-amid

chlorid im Amidknüpfungsschritt verwendet. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG Beispiel 44 wurde analog zu Beispiel 34 unter Verwendung von Cyclohexancarbonyl = 710.19 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)⁺: 711.18

Beispiel 45 2

Cyclopentancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl: 4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-isopropyl-amid Struktur:

carbonylchlorid im Amidknüpfüngsschritt verwendet . Man erhält das gewünschte Produkt Beispiel 45 wurde analog zu Beispiel 34 unter Verwendung von Cyclopentan mit MG = 696.17 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*: 697.17 12

72

Beispiel 46

Piperidin-4-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-isopropyl-amid Struktur:

Schutzgruppe wurden bei 0°C 0,0283 mL (0,199 mM) TMSI und 2 mL CH,CN zugesetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 3 Tage lang gerührt, im Vakuum eingeengt und durch eine mit 1 g SCX gepackte und mit MeOH angefeuchtete Säule eluiert. Die Verunreinigungen wurden mit MeOH eluiert. Durch Elution mit 2N-NH3 in MeOH wurde das gewünschte Amin gewonnen. Dann wurde im Vakuum eingeengt und mit 0,1 mL 1,0M-HCl in Di-4-Chlorcarbonylpiperidin-1-carbonsäurebenzylester kam im Kupplungsschritt zur Im Beispiel 46 erfolgte die Synthese nach den unter 34 beschriebenen Verfahren. Anwendung und ergab die Cbz-geschützte Verbindung. Zur Abspaltung der Cbz-

Diethylether gewaschen und eingeengt. Man erhielt 0,025 g der gewünschten Verbindung. ethylether versetzt. Das dabei entstandene Salz wurde zemahlen, 4mal mit je 2 mL LC/MS: MG (berechnet, monoisotop) = 711.18; Meßwert ($M^{+}H$) = 712,11.

Beispiel 47

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid

Dimethylaminobenzoesäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 705.13 Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e unter Verwendung von 4-

(berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)+: 706.21

Beispiel 48

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-2-pyridin-3-yl-acetamid

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 677.10 (berechnet, monoisotop); Messwert Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e unter Verwendung von 3-Pyridylessigsäure. (M+H)+: 678.07.

Beispiel 49

13

Pyridin-2-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

74

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e unter Verwendung von Picolinsäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 663.09 (berechnet, monoisotop); Messwert

(M+H)*: 664.22

Beispiel 50

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-nicotinamid

Struktur:

hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 22 unter Verwendung von Nicotinoylchlorid *HCl und 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-

MG = 663.09 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*: 664.11 12

Beispiel 51

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-6-trifluormethyl-nicotinamid

Struktur:

. 20

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 22 unter Verwendung von 6-(Trifluormethyl)isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte nicotinoylchlorid und 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-Produkt mit MG = 731.08 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*: 732.01

Beispiel 52

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-trifluormethyl-nicotinamid

Struktur:

10

nicotinsäure und 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e unter Verwendung von 4-(Trifluormethyl)hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 731.08 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*: 732.07

15

Beispiel 53

92

5-Methyl-pyrazin-2-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e unter Verwendung von 5-Methylpiperazin-2carbonsäure und 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 678.10 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*: 679.06

Beispiel 54

2

Pyrazin-2-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)- 8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.. Man erhält das gewünschte carbonylchlorid und 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 22 unter Verwendung von Piperazin-2-Produkt mit MG = 664.08 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*: 665.05

Quinolin-3-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e unter Verwendung von 3-

Quinolincarbonsäure und 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.. Man erhält das gewünschte

Produkt mit MG = 713.10 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*:714

Beispiel 56

1-tert-Butyl-3-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7- dioxo-

octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff

Struktur:

dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man Die Synthese erfolgt analog Bsp. 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-

erhält das gewünschte Produkt mit MG = 657.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 658.26 20

28

Beispiel 57

-Ethyl-3-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 56 unter Verwendung von Ethylisocyanat. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 629.10 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)+: 630.13

Beispiel 58

Cyclopropansulfonsaure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl 4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man Die Synthese erfolgt analog Bsp. 27 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4erhält das gewünschte Produkt mit MG = 662.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 663.05.

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-piperidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion, 2,0 mL propan wurde im Mikrowellenofen 800 Sekunden lang bei 175°C unter Rühren erwärmt. Acetonitril, 0,2 mL (0,2 mM) 1M (H₂O)-NaHCO₃ und 83 mg (0,361 mM) 1,5-Dibrom-Nach dem Erkalten wurde das Gemisch eingeengt. Der Rückstand wurde einer Flash-Chromatographie an 2 g SiO2 unterzogen (Elution mit EtOAc/DCM, Gradient Ein Gemisch aus 50 mg (0,089 mM) 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4-

0 - 20 %). Das gereinigte Amin wurde in das Chlorhydratsalz umgewandelt. Man erhielt 38 mg der gewünschten Verbindung. LC/MS: (MG (berechnet, monoisotop = 626.13; Meßwert $(M^{\dagger}H) = 627.15$

Beispiel 60

12

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-morpholin-4-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

8

CH₃CN wurden 149 mg (0,64 mM, 4,0 Äquiv.) 2-Bromethylether und danach 0,2 mL 1Ndichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion in 2 mL Einer Lösung von 90 mg (0,16 mM) des Amins 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4-

getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde an 12 g SiO2 chromatographiert (Elution NaHCO₃-Lösung zugesetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 120 Sekunden lang bei 200°C mit MeOH/DCM, Gradient 0 - 10 %). Man erhielt 48 mg der gewünschten Substanz als weißen Feststoff. LC/MS (berechnet, monoisotopes MG = 628.18; Meßwert (M[†]H) = verdilinit und mit 1N-NaHCO3 gewaschen. Die organische Phase wurde über MgSO4 im Mikrowellenofen (Smith Creator) erwärmt. Nach dem Erkalten wurde mit DCM 629.1) stimmen mit der Struktur überein.

Beispiel 61

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-(4-methyl-piperazin-1yl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur:

Lösung erhalten wird. Zu dieser Lösung werden 1,6 mg NaI gegeben und die Lösung 6 h Mechloretamin hydrochlorid, 13 mg NaHCO, werden in gerade soviel Ethylenglykol gelöst das eine Eine Lösung aus 50 mg 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8mg 14,4 isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion,

2

auf 110 °C erwärmt, Nach dem Abkühlen wird die Lösung mit Wasser versetzt und dreimal mit je 40 mL Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden

25

über Na2SO4 getrocknet und das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt. Der Rückstand Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 641.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert C18, 5 µm, Wasser (0.1 Trifluoressigsäure)/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20 -> 10/90) getrennt. wird über HPLC (Waters-XterraTM MS (M+H)⁺: 642.25

Beispiel 62

3-(1-Benzyl-piperidin-4-ylamino)-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

2

mittels Flash-Chromatographie in einer mit 4 g Kieselgel gepackten Säule isoliert (Elution mit 5 % MeOH/EtOAc). Nach Einengung der entsprechenden Fraktionen erhielt man 110 geschüttelt, filtriert und eingeengt. Man erhielt 160 mg beiges Öl. Das Rohprodukt wurde cyanoborhydrid gegeben. Das Reaktionsgemisch wurde 18 Stunden bei Raumtemperatur piperidon und anschließend 130 mg (4,1 mM/g) (Polystyrylmethyl)trimethylammoniumdichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion aus 1, 2 mL 5 % HOAc-CH₃CN und 3 Tropfen MeOH wurden 115 mg (0,61 mM) 1-Benzyl-4mg (85 %) der obigen Verbindung in Form eines klaren Öls. LC/MS (erwartetes, Zu einer Lösung von 100 mg (0,18 mM) 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4monoisotopes MG = 731.19; Meßwert ($M^{\dagger}H$) = 732,20)

Beispiel 63

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion 25

Struktur:

82

oenzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion, 0,012 mL (0,107 mM) 4-Chlorbutyrylchlorid und 0,031 mL DIEA in 2 mL DCM wurde über Nacht bei Eine Lösung von 50 mg (0,089 mM) 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlor-

/erwendet. 45 mg (0,068 mM) des in 2 mL Aceton gelösten Chloramid-Zwischenprodukts MeOH/DCM, Gradient 0 - 6 %). Die eingeengten Fraktionen ergaben 45,8 mg Chlorbutyramid-Zwischenprodukt in Form eines weißen Feststoffs und wurden im folgenden Schritt Vakuum eingeengt und mittels Flash-Chromatographie an 4 g SiO2 gereinigt (Elution mit Gemisch wurde im Mikrowellenofen 600 Sekunden lang auf 130°C erwärmt, danach im Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 2 mL Wasser wurde die organische Phase wurden mit 60 mg (0,36 mM) Kaliumiodid und 277 mg (2 mM) K2CO3 versetzt. Das soliert, mit 2 mL Kochsalzlösung gewaschen, getrocknet (MgSO4) und im Vakuum eingeengt. Die Rohsubstanz wurde an 4 g SiO2 chromatographiert (Elution mit

MeOH/DCM, Gradient 0 - 5 %). Man erhielt 16,2 mg weißen Feststoff. LC/MS stimmten mit der gewünschten Struktur überein. MG (berechnet, monoisotop) = 626.09; Meßwert

Beispiel 64

5-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-(2-0x0-piperidin-1-yl)hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur

chlorid im Amidknüpfungsschritt, synthetisiert. Man erhält das gewünschte Produkt mit Beispiel 64 wurde analog zu Beispiel 63 unter der Verwendung von 5-Chlorpentanoyl MG = 640.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 641.

Beispiel 65

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-(2-oxo-azepan-1-yl)hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur:

chlorid im Amidknüpfungsschritt, synthetisiert. Man erhält das gewünschte Produkt mit Beispiel 65 wurde analog zu Beispiel 63 unter der Verwendung von 6-Chlorhexanoyl MG = 654.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 655.11.

2

Beispiel 66 15

8

a) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester Festphasenroute:

getrocknet. Für die Kupplung mit Fmoc(4-CIPhe)OH (4.6 g, 10.92 mmol) werden DIEA (Isopropylamin auf 60°C über Nacht erhitzt. Das Harz wird jeweils viermal mit DMSO, 7 g (3.64 mmol) Tentagel HL 12 019 (Rapp Polymer GMbH mit Bromacetallinker beladen) wird in einem Festphasenreaktor in 26 mL DMSO und 6 mL (70.44 mmol) MeOH, DCM und Diethylether (30 mL jeweils) gewaschen und dann im Vakuum

Schritt gewaschen. Zum Abspalten der Fmoc Gruppe wird das Harz zweimal mit je 30 mL mmol) , DIC ($1.71~\mathrm{mL},\,10.92~\mathrm{mmol})$ und HOBt ($1.47~\mathrm{g},\,10.92~\mathrm{mmol})$ in 30 mL DMF bei Raumtemperatur über Nacht umgesetzt. Es wurde analog der oben beschriebenen Prozedur 2-methoxy-benzolsulfonylchlorid (Butt Park 49/07-57), 0.95 mL (5.46 mmol) DIEA und gewaschen. Zu der Hälfte des Harzes (1.82 mmol) wurden 0.613 g (2.73 mmol) 5-Fluorbeschrieben gewaschen. Das Harz wird als nächstes mit Fmoc-ZDap(OH) (5.02g, 10.92 5.7 mL, 32.76 mmol) und HATU (4.15g, 10.92 mmol) in 30 mL DMF zugegeben. Die Reaktionsmischung wird über 3 h auf 55°C erhitzt. Das Harz wird analog dem ersten 30 mL DCM gegeben. Die Reaktionslösung wurde über Nacht bei Raumtemperatur 20% Piperidin in DMF für jeweils 20 Minuten behandelt, danach wird es wie oben

geschüttelt. Anschließend wurde das Harz wie oben beschrieben gewaschen. Danach wird wird im Vakuum aufkonzentriert und das Rohprodukt chromatographisch gereinigt (100g gewaschen. Die vereinigten Filtrat werden für 3 h auf 60°C erhitzt. Die Reaktionslösung SiO2, Eluent EtOAc /DCM (Gradient 0-50%)). Es werden 0.778 g des gewünschten geschüttelt. Das Harz wird abdekantiert und zweimal mit je 20 mL with HCOOH das Harz mit 30 mL 99% HCOOH versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur

9

Produktes als weißer Feststoff erhalten MG =672.18 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(M+H)^*$: 673.1

b) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22g (Methode B) ausgehend von [6-(4-Chlorbenzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester.

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 538.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(M+H)^{+}$: 539.14

c) N-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- acetamid.

Die Synthese erfolgt analog Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-

(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = .580.16 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 581.13

15

Beispiel 67

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

ಜ

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-

98

dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 606.17 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^{+}$: 607.14

Beispiel 68

Cyclobutancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-

fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 620.19 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 621.16

Beispiel 69

15 Cyclopentancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid
Struktur:
A 0 0

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-

20

dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 634.20 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 635.17

Beispiel 70

.tert-Butyl-3-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff

Struktur:

fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-Die Synthese erfolgt analog Bsp. 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 637.31 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 660.17

Beispiel 71

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-

20

88

dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 616.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 617.14.

Beispiel 72

6-(4-Chlor-benzyl)-3-dimethylamino-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur:

35 mg (0,065 mM) 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(5-fluor-2-methoxybenzolsulfonyl)-8-

EtOAc extrahiert. Die organische Phase wurde isoliert, getrocknet (MgSO4) und eingeengt Nach Zugabe von 0,1 mL CH3COOH, 0,1 mL Formaldehyd (37 % in Wasser) und 0,7 mL NaCNBH3 (1,0M in THF) wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Danach wurde isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion wurden in 3,5 mL MeOH gelöst. das Gemisch im Vakuum eingeengt, mit 1 mL Wasser versetzt und 2mal mit je 1 mL

nL 1,0M-HCl in Diethylether wurde das Amin verrieben. Der Feststoff wurde 4mal mit je MeOH/DCM, Gradient 0 - 5 % MeOH) wurde das Amin gewonnen. Nach Zugabe von 0,2 mL Diethylether gewaschen und im Vakuum getrocknet. Man erhielt 16,1 mg HCl-Salz der gewünschten Verbindung. LC/MS: MG (berechnet, monoisotop) = 567,08; Meßwert Durch weitere Reinigung mittels Flash-Chromatographie an 4 g SiO₂ (Elution mit

 $(M^{\dagger}H) = 567,14.$

Beispiel 73

3-Azetidin-1-yl-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

50 mg (0,093 mM) 3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(5-fluor-2-methoxybenzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion wurden in ein 2-5-mL-Mikrowellengefäß eingebracht und in 2 mL CH₃CN gelöst. Dieser Lösung wurden 0,25

- mL NaHCO₃ (1,0M, in Wasser) und 0,0375 mL Dibrompropan zugesetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 1000 Sekunden lang in einem Mikrowellenofen Personal Chemistry Smith Synthesizer auf 180°C erwärmt (hoher Absorptionsmodus mit 30 Sekunden Vorrührzeit). Dann wurde das Gemisch im Vakuum eingeengt, mit 2 mL EtOAc versetzt und mit 2 mL Wasser gewaschen. Die organische Phase wurde isoliert, getrocknet
 - (MgSO₄) und im Vakuum eingeengt. Die Reinigung erfolgte mittels präparativer RP-HPLC auf einer GILSON-Apparatur (CH₃CN (0,1 % TFA)/H₂O (0,1 % TFA), Gradient 5 100 %). Man erhielt 6,9 mg TFA-Salz der gewühnschten Verbindung. LC/MS: MG (berechnet, monoisotop)= 578.18; Meßwert (M⁺H) = 579,17.

Beispiel 74

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-pyrrolidin-1-yl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur

20 40 mg (0,074 mM) (3-Amino-6-(4-chlorbenzyl)-1-(5-fluor-2-methoxybenzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion wurden in ein 2-5-mL-Mikrowellengefäß eingebracht und in 2 mL CH₃CN gelöst. Dieser Lösung wurden 0,2 mL

6

NaHCO₃ (1,0M, in Wasser) und 0,036 mL Dibrombutan zugesetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 800 Sekunden lang in einem Mikrowellenofen Personal Chemistry Smith Synthesizer auf 190°C erwärmt (hoher Absorptionsmodus mit 30 Sekunden Vorrührzeit). Dann wurde das Gemisch im Vakuum eingeengt, mit 1 mL EtOAc versetzt und mit 1 mL

- Wasser gewaschen. Die organische Phase wurde işoliert, getrocknet (MgSO₄) und im Vakuum eingeengt. Die Reinigung erfolgte mittels Flash-Chromatographie an 4 g SiO₂ (MeOH/DCM, Gradient 0 5 %). Die eingeengte Substanz wurde durch Zugabe von 0,2 mL 1,0M-HCl in Diethylether in das HCl-Salz umgewandelt. Der Feststoff wurde zermahlen, 4mal mit Diethylether gewaschen und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 22,7
 - 10 mg HCl-Salz der gewünschten Verbindung. LC/MS: MG (berechnet, monoisotop)= 592.19; Meßwert (M⁺H) = 593.18.

Beispiel 75

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-piperidin-1-yl-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

uktur:

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 59 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-

20 dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 606.21 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*:607.19

Beispiel 76

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-morpholin-4-yl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur:

91

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 60 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-fluor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 608.19 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*609.16

Beispiel 77

a) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 66a) unter Verwendung von 5-Chlor-2-fluor-benzolsulfonylchlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 676.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)^{*}: 677.1

b) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-

15

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 66b) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-

fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl}

92

carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 542.1 (berechnet, monoisotop); $Me\emptysetwert$ (M+H) * : 543.1

c) N-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- acetamid. Die Synthese erfolgt analog Bsp. 66c) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 584.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 585.08

Beispiel 78

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid
Struktur:

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 610.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert

Beispiel 79

(M+H)*: 611.09

Cyclobutancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

83

chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 624.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-(M+H)*: 625.10

Beispiel 80

Cyclopentancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur: 2

chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 638.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-· (M+H)*: 639.12

Beispiel 81

1-tert-Butyl-3-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl- 4,7dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff

94

chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 641.16 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-(M+Na)*: 664.12

Beispiel 82

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-isopropyl hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 570.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 72 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-(M+H)*: 571.09

Beispiel 83

3-Azetidin-1-yl-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 582.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 73 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-(M+H)²: 583.11.

Beispiel 84

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-pyrrolidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur: 2

chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 596.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 74 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-(M+H)*: 597.14.

Beispiel 85

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-piperidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur: 2

96

chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 610.16 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 59 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-(M+H)⁺: 611.15

Beispiel 86

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(5-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-morpholin-4-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

2

chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 612.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 60 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(5-

15 (M+H)⁺: 613.13.

a) 2-Chlor-5-fluor-benzolsulfonylchlorid

konzentrierter Salzsäurelösung und 11 mL Wasser gegeben. Das Reaktionsgemisch wurde 1 Stunde lang bei 0°C gerührt. Nach Zugabe von 2,49 g (36,1 mM) NaNO2 in 6 mL H2O mg (5,15 mM) Schwefeldioxid und Kupfer(II)-chlorid in 10 mL Essigsäure gegeben. Die 5 g (34,3 mM) 2-Chlor-5-fluoranilin werden langsam bei 0°C in eine Lösung aus 17 mL wurde das Gemisch 15 Minuten lang bei 0°C gerührt und dann auf eine Lösung von 692 Reaktanten wurden 15 Minuten lang bei 0°C und danach weitere 15 Minuten bei

organische Phase wurde eingeengt, in EtOAc gelöst, mit 1N NaHCO, Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Man erhielt 7,86 g des gewünschten Sulfonylchlorids als gelbes Öl. 15

Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde mit EtOAc extrahiert. Die

b) (2-(2-Chlor-5-fluor-benzolsulfonylamino)-1-{2-(4-chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-

diethoxyethyl)-isopropylcarbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester in zugegeben. Das Reaktionsgemisch wurde 1 Stunde lang bei Raumtemperatur gerührt und Einer Lösung von 800 mg (1,39 mM) des Amins (2-Amino-1-{2-(4-chlorphenyl)-1-[(2,2eingeengt. Der Rückstand wurde an 40 g SiO2 chromatographiert (Elution mit 30 - 70 % EtOAc in Heptan). Man erhielt 860 mg der gewünschten Substanz als weißen Feststoff. mit 1N-NaHCO3 gewaschen. Die organische Phase wurde auf MgSO4 getrocknet und 4 mL DCM wurde Et₃N zugesetzt. Dann wurde die wie oben beschrieben hergestellte Sulfonylchlorid-Lösung (476 mg, 2,08 mM) in 3 mL DCM bei Raumtemperatur ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester 2 23

LC/MS: MG (berechnet, monoisotop) = 769,72; Meßwert (M⁺Na) = 791.

c) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2-chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

86

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von N-{2-(4-Chlor-

benzolsulfonylamino)-2-methanesulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewünschte phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2-chlor-5-fluor-Produkt mit MG = 676.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^{+}$: 677.16 d) 3.-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog Bsp. 29g) (Methode B) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG (2-chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-542.1 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*:543.10

chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 584.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2e) N-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- acetamid.

Beispiel 88

(M+H)*: 585.10

2

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8sopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 610.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-(M+H)⁺: 611.14

Beispiel 89

Cyclobutancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 624.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-

(M+H)*: 625.14 2

Beispiel 90

1-tert-Butyl-3-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff

Struktur: 20

100

chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 641.16 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-

(M+Na)*: 664.15

Beispiel 91

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2-chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

chlor-5-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 620.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-(M+H)*:621.0

a) 2-Chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonyl chlorid

2-Chlor-5-trifluormethoxyaniline wurde mit dem entsprechenden Sulfonylchlorid nach dem selben Protokoll wie in Beispiel 87a) umgesetzt. b) [1-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}

2-(2- chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 87b) ausgehend von 2-Chlor-4-trifluormethoxy-

benzolsulfonylchlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 834.21 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 857.0 c) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2-chlor-4-trifluormethoxybenzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von N-{2-(4-Chlortrifluormethoxybenzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 742.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^+$: phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2-chlor-4-743.14

15

d) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-chlor-5-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog Bsp. 29g) (Methode B) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte (2-chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-

Produkt mit MG = 608.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 609.07 25

102

e) N-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl}- acetamid. Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-

a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 650.1 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 651.09

Beispiel 93

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- amid Cyclopropancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-chlor-4-trifluormethoxy-

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-

Pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 676.11 (berechnet, chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2nonoisotop); Meßwert (M+H)+: 677.13

Beispiel 94

Cyclobutancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-chlor-4-trifluormethoxy- benzolsulfonyl) 8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- amid

a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 690.13 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog Bsp. 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2monoisotop); Meßwert (M+H)+: 691.13

Beispiel 95

1-tert-Butyl-3-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff

Struktur:

2

a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG =707.16 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog Bsp. 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2monoisotop); Meßwert (M+Na)+: 730.14

Beispiel 96

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2-chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7 dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur: 2

. 104

a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 686.07 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2chlor-4-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2monoisotop); Meßwert (M+H)+: 687.0

Beispiel 97

2

a) [1-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}benzolsulfonylchlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 768.22 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 87b) ausgehend von 4-Chlor-2-fluor-2-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 791.0 b) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von N-{2-(4-Chlorphenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(4-chlor-2-fluorbenzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das

Iluorbenzolsultonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 676.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 677.14

c) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 29g) (Methode B) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4, 7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG

= 542.1 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 543.1

2

d) N-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]- acetamid.

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(4-chlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 584.11 (berechnet, monoisotop); Messwert (M+H)*:585.1

15

20 Beispiel 98

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid
Struktur:

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 29e) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

25

(v

106

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 610.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^{+}$: 611.14

Beispiel 99

Cyclobutancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 624.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert

Beispiel 100

(M+H)+: 625.14

15 1-tert-Butyl-3-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl- 4,7dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff
Struktur:

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

2

Man erhålt das gewünschte Produkt mit MG = 641.16 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 664.14

Beispiel 101

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(4-chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid Struktur:

chlor-2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 620.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(4-(M+H)*: 621.0

Beispiel 102

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,5-dimethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid 2

Struktur:

a) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2,5-dimethoxy-benzolsulfonylamino)-propionsäure

108

benzolsulfonylchlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 438.46 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21d) ausgehend von 2,5-Dimethoxymonoisotop); Meßwert (M+H)+: 439.1

b) N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2,5-dimethoxy-benzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid

3-(2,5-dimethoxy-benzolsulfonylamino)-propionsäure. Man erhält das gewünschte Produkt Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21e) ausgehend von 2-Benzyloxycarbonylaminomit MG = 777.34 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M-C₂H₆O+H) $^+$: 731.9

c) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,5-dimethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21f) ausgehend von N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2,5- dimethoxybenzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 684 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 685.38

d) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,5-dimethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21g) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,5dimethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-

- alpyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 550 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 551.15
- e) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,5-dimethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion
- dimethoxy-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,5-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 628.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 629.15

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(3-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

chlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 396.40 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21d) ausgehend von 3-Fluor-benzolsulfonyla) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(3-fluor-benzolsulfonylamino)-propionsäure Meßwert (M+H)*: 397.10 b) N-{2-(4-Chlor-phenyl}-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(3fluor-benzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid

15

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21e) ausgehend von 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(3-fluor-benzolsulfonylamino)-propionsäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 735.28 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M-C₂H₆O+H) ⁺: 689.7

c) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(3-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester 20,

methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewunschte Produkt mit MG = 642 [(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(3-fluor-benzolsulfonylamino)-2-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21f) ausgehend von N- (2-(4-Chlor-phenyl)-1-(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 643.31

23

19

d) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(3-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21g) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(3-fluorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]carbamic acid benzyl ester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 508 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 509.15

e) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(3-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

2

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(3-fluorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 586.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) † : 587.41

Beispiel 104

N-[1-Benzolsulfonyl-6-(4-chlor-benzyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

2

b) N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3benzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21e) ausgehend von 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(benzolsulfonylamino)-propionsäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 717.29 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M-C₂H₆O+H)⁺: 671.7

2

c) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21f) ausgehend von N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-

methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 624 [(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(benzolsulfonylamino)-2-(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 625.33

d) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

2

- (benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 490 Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21g) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 491.10
- e) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1 -(benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion 22

(benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 568.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-

569.13

3

112

Beispiel 105

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

- chlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 396.40 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21d) ausgehend von 2-Fluorbenzolsulfonyl a) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2-fluor-benzolsulfonylamino)-propionsäure
 - Meßwert (M+H)*: 397.10 2
- b) N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2-Renzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21e) ausgehend von 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2-fluor-benzolsulfonylamino)-propionsäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit

MG = 735.28 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M-C₂H₆O+H)⁺: 689.7

c) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 642 Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21f) ausgehend von N- (2-(4-Chlor-phenyl)-1-(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2-fluor-benzolsulfonylamino)-2-(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 643.31 d) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 508 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21g) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2-fluorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]monoisotop); Meßwert (M+H)+: 509.15

2

e) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-fluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 586.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 587.12Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2-fluor-

Beispiel 106

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-difluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid 2

114

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21d) ausgehend von 2,4-Difluor-benzolsulfonyl chlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 414.40 (berechnet, monoisotop); a) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2,4-difluor-benzolsulfonylamino)-propionsäure Meßwert (M+H)*: 415.10

b) N-{2-(4-Chlor-pheny!)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2,4-difluor-benzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid

3-(2,4-difluor-benzolsulfonylamino)-propionsäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21e) ausgehend von 2-Benzyloxycarbonylamino-MG = 753.27 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M-C₂H₆O+H)⁺: 707.7 2

c) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-difluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2,4-difluor-benzolsulfonylamino)-2methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 660 Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21f) ausgehend von N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 661.32 12

d) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-difluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

2

Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21g) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-difluorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-

carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 526 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 527.10 e) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-difluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydròpyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

difluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4erhält das gewünschte Produkt mit MG = 604.1 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 605.11

Beispiel 107

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(3,4-difluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

15

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21d) ausgehend von 3,4-Disluor-benzolsulfonyl chlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 414.40 (berechnet, monoisotop); a) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(3,4-difluor-benzolsulfonylamino)-propionsäure Meßwert (M+H)*: 415:10 20

b) N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(3,4-difluor-benzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid

3-(3,4-difluor-benzolsulfonylamino)-propionsäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21e) ausgehend von 2-Benzyloxycarbonylamino-MG = 753.27 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M-C₂H₆O+H)⁺: 707.7

c) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(3,4-difluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(3,4-difluor-benzolsulfonylamino)-2-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21f) ausgehend von N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-

methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 660 berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 661.31

- d) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(3,4-difluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion
- Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21g) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(3,4-difluorcarbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 526(berechnet, benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]monoisotop); Meßwert (M+H)+: 527.10
- e) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(3,4-difluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

2

difluor-benzolsuifonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(3,4erhält das gewünschte Produkt mit MG = 604.1 (berechnet, monoisotop); Meßwert

(M+H)*: 605.1 23

a) [1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-trifluormethyl-phenyl)-ethyl]carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von N-Fmoc-4-CF3-Phe-OH. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 612.28 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 635.28 b) 2-Amino-3-(4-trifluormethyl-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-trifluormethyl-phenyl)-ethyl]- carbaminsäure Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von [1-[(2,2-9H-fluoren-9-ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 390.21berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na) +: 413.22 2

gewünschte Produkt mit MG = 832.37 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na) $^{+}$: 855.0 Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-3-(4irifluormethyl-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid. . Man erhält das isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester c) (2-Benzyloxycarbonylamino-2-(2-(4-trifluormethyl-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-

20

d) (2. Amino-1- (2-(4-trifluormethyl-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(4-trifluormethyl-phenyl}-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von (2-25

isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester.

78

Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 610.30 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)+: 611.33

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von (2-Amino-1-{2-(4-trifluormethyl-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}ethyl)-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 818.21 ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester [1-{2-(4-Influormethyl-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 841.2.

[rifluormethyl-phenyl]-1-[(2,2-diethoxy-ethyl]-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl]-2f) [6-(4-Trifluormethyl-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester (. Man erhält das Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von) [1-{2-(4octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

gewünschte Produkt mit MG = 726.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^+$: 727.14

g) 3-Amino-6-(4-trifluormethyl-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropylhexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Trifluormethyl-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von) [6-(4-Produkt mit MG = 592.09 (berechnet, monoisotop); Mebwert (M+Na)*: 593.09

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethylh) N-[6-(4-Trifluormethyl-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 634.10 (berechnet, monoisotop);

Meßwert (M+H)*: 635.12 ഉ

Cyclopropancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-(4-trifluormethyl-benzyl)-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Strukture:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethylbenzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 660.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 661.13

Beispiel 110

Cyclobutancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-(4-trifluormethyl-benzyl)-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethylberzyl)-1-(2;4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

120

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 674.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(M+H)^{+}$: 675.15

Beispiel 111

Cyclopentancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-(4-trifluormethyl-benzyl)-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethylbenzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 688.15 (berechnet, monoisotop);

Beispiel 112

Meßwert (M+H)⁺: 689.16

5 Pyrrolidin-2-carbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6- (4-trifluormethyl-benzyl)-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid
Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 40 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethyl-

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewinschte Produkt mit MG=689.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^{+}$: 690.10.

20

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-(4-trifluormethyl-benzyl) octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yt]-4-dimethylamino-benzamid

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 739.16 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethyl-

Meßwert (M+H)*: 740.15 9

Beispiel 114

1-tert-Butyl-3-[1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-(4- trifluormethylbenzyl)-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-hamstoff

2

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 691.16 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethy)-

Meßwert (M+H)*: 692.18

20

122

Beispiel 115

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl,-4,7-dioxo-6-(4-trifluormethyl-benzyl)octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 670.07 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethyl-Meßwert (M+H)*: 671.08

Beispiel 116

Cyclopropansulfonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-(4trifluormethyl-benzyl)-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 696.09 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 27 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethyl-

Meßwert (M+H)*: 697.0 2

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-isopropyl-6-(4-trifluormethyl-benzyl)hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 620.12 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethyl-Meßwert (M+H)*: 621.09

Beispiel 118

3-Azetidin-1-yl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-(4-trifluormethyl-benzyl) hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 73 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethyl-4,7-dion. Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 632.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 633.0

124

Beispiel 119

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-pyrrolidin-1-yl-6-(4-trifluormethyl- benzyl)nexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 646.14 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 74 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethyl-Meßwert (M+H)*: 647.14

Beispiel 120

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-piperidin-1-yl-6-(4-trifluormethyl- benzyl)hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur:

15

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 660.16 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 59 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethyl-Meßwert (M+H)*: 661.13

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-morpholin-4-yl-6-(4-trifluormethyl- benzyl)hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-6-(4-trifluormethylbenzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 662.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(M+H)^+: 663.07$

Beispiel 122

2

a) [1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(3-chlor-phenyl)-ethyl]-

15 carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von N-Fmoc-3-Cl-Phe-OH. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 578.25 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^+$: 579.27

20 b) 2-Amino-3-(3-chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid

126

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von [1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(3-chlor-phenyl)-ethyl]- carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 356.19 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 379.18

S

c) (2-Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(3-chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-3-(3-chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 798.34 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)* 799.35

d) (2-Amino-1-{2-(3-chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von (2-

15 Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(3-chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 576.27 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 577.22

e) [1-{2-(3-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von (2-Amino-1-{2-(3-chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 784.19

25 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 785.18.

f) [6-(3-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von) [1-{2-(3-

Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester . Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 692.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 693.08

g) 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von) [6-(3-Chlor-

- a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-= 558.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 559.07
- h) N-[6-(3-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-

2

1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 600.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid (M+H)*: 601.07

Beispiel 123

15

Cyclopropancarbonsäure [6-(3-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl 4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur: 2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 626.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 627.08 23

128

Beispiel 124

Cyclobutancarbonsäure [6-(3-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 640.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)*: 641.08

Beispiel 125

Cyclopentancarbonsäure [6-(3-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

12

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 654.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺:.655.09 2

N-[6-(3-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 705.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)*: 706.10

Beispiel 127

1-tert-Butyl-3-[6-(3-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-hamstoff 15

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 657.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)+: 658.11

20

130

Beispiel 128

N-[6-(3-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 636.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 637.03

Beispiel 129

6-(3-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-isopropyl-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 586.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 587.09 2

5-(3-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-pyrrolidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 74 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 612.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

(M+H)⁺: 613.10

Beispiel 131

6-(3-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-piperidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur 2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 59 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 626.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(2,4\text{-}dichlor\text{-}benzolsulfonyl)\text{-}8\text{-}isopropyl\text{-}hexahydro\text{-}pyrazino[1,2\text{-}a]pyrimidin\text{-}4,7\text{-}dion.}$

(M+H)⁺: 627.13

132

Beispiel 132

6-(3-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-morpholin-4-ylnexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 628.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)⁺: 629.09

Beispiel 133

a) [1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-fluor-phenyl)-ethyl]- carbaminsäure

9H-fluoren-9-ylmethylester

Phe-OH. Man erhålt das gewünschte Produkt mit MG = 562.28 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von N-Fmoc-4-F-MeBwert (M+H)*: 563.27

Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-fluor-phenyl)-ethyl]- carbaminsäure 9H-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von [1-[(2,2b) 2-Amino-3-(4-fluor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid

fluoren-9-ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 340.22 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 341.20

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-3-(4c) (2-Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(4-fluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropylgewünschte Produkt mit MG = 782.37 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na) fluor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid. . Man erhält das carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester 805.37

carbamoy]]-ethylcarbamoy]}-ethyl}-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester. Man Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(4-fluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyld) (2-Amino-1-{2-(4-fluor-phenyl)-1-{(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl}-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von (2ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

erhält das gewünschte Produkt mit MG = 560.30 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 561.31

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B)ausgehend von (2-Amino-1-(2e) [1-{2-(4-Fluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-(4-fluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 768.22 2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)⁺: 791.23. 2

f) [6-(4-Fluor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29t) (Methode B) ausgehend von) [1-{2-(4-Fluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

25

gewünschte Produkt mit MG = 676.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 677.

2

134

g) 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von) [6-(4-Fluorbenzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-

a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 542.1 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 543.12 h) N-[6-(4-Fluor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 584.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 585.08

Beispiel 134

Cyclopropancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 610.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. 25 (M+H)⁺: 611.09

Cyclobutancarbonsäure[1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 624.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)*: 625.13

Beispiel 136

2

Cyclopentancarbonsaure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-8- isopropyl-

4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid 15

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. 2

136

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 638.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 639.14

Beispiel 137

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 689.16 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)*: 690.10

Beispiel 138

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 620.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)+: 621.04

Beispiel 139

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-6-(4-fluor-benzyl)-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG =. 570.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)+: 571.09

Beispiel 140

3-Azetidin-1-yl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-8-isopropyl- hexahydro-

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion 2

Struktur:

138

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 73 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-Man erhålt das gewünschte Produkt mit MG = 582.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

(M+H)*: 583.04

Beispiel 141

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-8-isopropyl-3-pyrrolidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 74 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 596.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 597.12 15

Beispiel 142

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-8-isopropyl-3-piperidin-1-yl-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur: 20

Oie Synthese erfolgt analog zu Beispiel 59 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 610.16 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)⁺: 611.16

Beispiel 143

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-8-isopropyl-3-morpholin-4-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur: 2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 612.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)⁺: 613.13 15.

Beispiel 144

2

140

a) [1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-brom-phenyl)-ethyl]carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von N-Fmoc-4-Brthe-OH. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 622.20 (berechnet, monoisotop); McBwert (M+Na)*: 645.30

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von [1-[(2,2b) 2-Amino-3-(4-brom-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid

Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-brom-phenyl)-ethyl]- carbaminsäure -9H-

fluoren-9-ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 400.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 401.10

c) (2-Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(4-brom-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropylcarbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester

gewünschte Produkt mit MG = 842.29 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 865.4 Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-3-(4orom-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid. . Man erhält das

d) (2-Amino-1-{2-(4-brom-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-

ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von (2-

carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 620.22 (berechnet, monoisotop); Meßwert Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(4-brom-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-

(M+H)*: 621.20

c) [1-{2-(4-Brom-pheny!)-1-[(2,2-diethoxy-ethy!)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B)ausgehend von (2-Amino-1-{2-

(4-brom-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)carbaminsaurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 828.14 berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 829.11.

.

f) [6-(4-Brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

Brom-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4-

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29t) (Methode B) ausgehend von). [1-{2-(4-

dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 736.05 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 737.1

g) 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-10 pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von) [6-(4-Brombenzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-

a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewinschte Produkt mit MG

= 602.02 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 603.01

12

h) N-[6-(4-Brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-

octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-

1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.
 Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 644.03 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 645.0

Beispiel 145

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid
Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 670.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 671.06

Beispiel 146

Cyclobutancarbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 684.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert

5 (M+H)⁺: 685.04

Beispiel 147

Cyclopentancarbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

) Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 698.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)+: 699.1

Beispiel 148

Pyrrolidin-2-carbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-

4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid 2

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 40 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 699.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)*: 700.2

144

Beispiel 149

Struktur:

N-[6-(4-Brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 749.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)*: 750.10

Beispiel 150

2

N-[6-(4-Brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-nicotinamid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 50 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 707.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

(M+H)*: 708.07

20

[-[6-(4-Brom-benzyl]-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl]-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-3-tert-butyl-hamstoff

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 701.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 702.0

Beispiel 152

N-[6-(4-Brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

Man erhalt das gewünschte Produkt mit MG = 679.99 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 681.0 8

146

Beispiel 153

Cyclopropansulfonsäure [6-(4-brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 27 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 706.01 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. (M+H)*: 707.01

Beispiel 154

6-(4-Brom-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-pyrrolidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 74 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 656.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

(M+H)*: 657.06

a) [1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(3,4-dichlor-phenyl)-ethyl]carbaminsaure 9H-fluoren-9-ylmethylester Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von N-Fmoc-3,4-Cl-Phe-OH. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 612.22 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 635.2

Juoren-9-ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 390.34 (berechnet. Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(3,4-dichlor-phenyl)-ethyl]- carbaminsäure 9Hb) 2-Amino-3-(3,4-dichlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B)ausgehend von [1-[(2,2monoisotop); Meßwert (M+Na)+: 391.16

2

gewünschte Produkt mit MG = 832.30 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 833.30 isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl}-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-3-(3,4-dichlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid. . Man erhält das c) (2-Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(3,4-dichlor-phenyt)-1-{(2,2-diethoxy-ethyl)-

20

d) (2-Amino-1-{2-(3,4-dichlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl] ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

Benzyloxycarbonylamino-2-{2-{3,4-dichlor-phenyl}-1-{(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropylcarbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl}-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester. Man Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von (2-

148



erhält das gewünschte Produkt mit MG = 610.23 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 611.27

e) [1-{2-(3,4-Dichlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von (2-Amino-1-(2ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester ethyl)-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 818.15 (3,4-dichlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl} Derechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 819.20.

2

Dichlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von) [1-{2-(3,4-[6-(3,4-Dichlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

gewünschte Produkt mit MG = 726.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^+$: 727.1 dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester . Man erhält das

g) 3-Amino-6-(3,4-dichlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von) [6-(3,4-Dichlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-Produkt mit MG = 592.03 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 593.00

h) N-[6-(3,4-Dichlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

>enzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 634.04 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-dichlor-

Meßwert (M+H)*: 635.0

Cyclopropancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-dichlor-benzyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 660.05 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-dichlor-Meßwert (M+H)*: 661.0

Beispiel 157

Cyclobutancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-dichlor-benzyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 674.07 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-dichlor-

Beispiel 158

Meßwert (M+H)*: 675.05

Cyclopentancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-dichlor-benzyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

150

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 688.08 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-dichlor-Meßwert (M+H)*: 689.09

Beispiel 159

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-dichlor-benzyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 739,10 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-dichlor-

Meßwert (M+H)*: 740.0

12

-tert-Butyl-3-[1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-dichlor-benzyl)-8-isopropyl-4,7dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 691.10 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-dichlor-Meßwert (M+H)*: 692.0

Beispiel 161

2

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-dichlor-benzyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

15

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 670.0 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-dichlor-Meßwert (M+H)*: 670.98

152

Beispiel 162

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-dichlor-benzyl)-8-isopropyl-3-pyrrolidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhålt das gewünschte Produkt mit MG = 646.07 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 74 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-dichlor-Meßwert (M+H)*: 647.05

2

Beispiel 163

-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-dichlor-benzyl)-8-isopropyl-3-morpholin-4-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 662.07 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-dichlor-

Meßwert (M+H)*: 663.06 2

a) [1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(3,4-difluor-phenyl)-ethyl]carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von N-Fmoc-3,4-CI-Phe-OH. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 580.27 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 603.25

2

fluoren-9-ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 358.21 (berechnet, Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(3,4-difluor-phenyl)-ethyl]- carbaminsäure 9Hb) 2-Amino-3-(3,4-difluor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von [1-[(2,2monoisotop); Meßwert (M+H)+: 359.2

12

gewiinschte Produkt mit MG = 800.36 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^{+}$: 801.35isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester (3,4-difluor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid. Man erhält das Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-3c) (2-Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(3,4-difluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-20

d) (2-Amino-1-{2-(3,4-difluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl] ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(3,4-difluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropylcarbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester. Man Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von (2-22

154

erhält das gewünschte Produkt mit MG = 578.29 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 579.31

e) [1-{2-(3,4-Difluor-phenyl}-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von (2-Amino-1-(2ethylcarbamoyl}:2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester ethyl)-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 786.21 (3,4-difluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)+: 809.19. (6-(3,4-Difluor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von) [1-{2-(3,4pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

gewinschte Produkt mit MG = 694.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 695.10 dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das

Difluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4-

g) 3-Amino-6-(3,4-difluor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von) [6-(3,4-Dichlor-benzyl)-1-(2,4-difluor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-Produkt mit MG = 560.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 561.13

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 628.11 (berechnet, monoisotop); h) Cyclopropancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-8-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluorsopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid 23

Meßwert (M+H)*: 629.18

Cyclobutancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 642.13 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluor-Meßwert (M+H)*: 643.21

Beispiel 166

2

Cyclopentancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

15

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 656.14 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluor-Meßwert (M+H)*: 657.21

20

156

Beispiel 167

Cyclohexancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 670.16 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 32 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluor-Meßwert (M+H)⁺: 671.24

Beispiel 168

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 638.06 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluor-

Meßwert (M+H)⁺: 639.02 2

-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-3-dimethylamino-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isoprópyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 588.12 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluor-Meßwert (M+H)*: 589.10

Beispiel 170

10

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-8-isopropyl-3-pyrrolidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 614.13 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 74 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluor-Meßwert (M+H)*: 615.10

2

158

Beispiel 171

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-8-isopropyl-3-piperidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 628.15 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 59 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluor-MeBwert (M+H)*: 629.22

Beispiel 172

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-8-isopropyl-3-morpholin-4-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 630.13 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluor-

Meßwert (M+H)*: 631.10 20.

a) 2-Allyloxycarbonylamino-3-(2,4-difluor-phenyl)-propionsäure

Difluorphenylpropionsäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 285.08 Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21a) ausgehend von 2-Amino-3-(2,4-(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 286.05

Allyloxycarbonylamino-3-(2,4-Difluor-phenyl)-propionsäure Man erhält das gewünschte b){2-(2,4-Difluor-phenyl}-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}allylcarbamat. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21b) ausgehend von 2-Produkt mit MG = 442,23 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^+$: 443.2 2

c) 2-Amino-3-(2,4-difluor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid

[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-carbaminsäureallylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 358.21 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^{+}$: 359.2Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21c) ausgehend von {2-(2,4-Difluor-phenyl}-1-15

d) (2-(2,4-Dichlor-benzolsulfonylamino)-1-(2-(2,4-difluor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxyethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid. Man erhält das gewünschte Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) ausgehend von 2-Amino-3-(2,4-difluor-Produkt mit MG = 786.21 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 787,30 2

160

carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte penzolsulfonylamino)-1-{2-(2,4-difluor-phenyl}-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyle) [6-(2,4-Difluor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21f) ausgehend von (2-(2,4-Dichloroctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

f) 3-Amino-6-(2,4-difluor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Produkt mit MG = 694.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 695.05

carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte senzolsulfonylamino)-1-{2-(2,4-difluor-phenyl}-1-[(2,2-diethoxy- ethyl)-isopropyl-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21g) ausgehend von von (2-(2,4-Dichlor-Produkt mit MG = 560.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 561.0

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29e) (Methode A) ausgehend von 3-Amino-6-(2,4-Jpyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 628.11 (berechnet lifluor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2g) Cyclopropancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(2,4-difluor-benzyl)-8isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid monoisotop); Meßwert (M+H)+: 629.31 13

Beispiel 174

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-6-(2,4-difluor-benzyl)-3-dimethylamino-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 588.12 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(2,4-difluor-Meßwert (M+H)*: 589.07

Beispiel 175

3-Azetidin-1-yl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(2,4-difluor-benzyl)-8-isopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

2

benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 600.12 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 73 ausgehend von 3-Amino-6-(2,4-difluor-Meßwert (M+H)*: 600.81

15

Beispiel 176

a) [1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pentafluorphenyl-ethyl] carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester

2

162

2,3,4,5,6-F-Phe-OH. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 634.25 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von N-Fmocmonoisotop); Meßwert (M+Na)+: 657.17

fluoren-9-ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 412.18 (berechnet, Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pentafluorphenyl-ethyl]- carbaminsäure 9H-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von [1-[(2,2b) 2-Amino-3-pentafluorphenyl-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid monoisotop); Meßwert (M+Na)+: 435.17

.) (2-Benzyloxycarbonylamino-2-{2-(pentafluorphenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-3pentafluorphenyl-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-propionamid. . Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 854.33 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na) $^{+}$: carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester

d) (2-Amino-1-{2-pentafluorphenyl-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethyl ester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 632.26 (berechnet, monoisotop); Meßwert Benzyloxycarbonylamino-2-{2-pentafluorphenyl-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von (2-(M+Na)*: 655.24 2

25

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von (2-Amino-1-{2c) [1-{2-Pentafluorphenyl-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}pentafluor-phenyl-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethyl)-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester

carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 840.18 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 863.18. ဓ္က

f) [1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pentafluorphenylmethyl-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) ausgehend von (2-(2,4-Dichlorbenzolsulfonylamino)-1-{1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

gewünschte Produkt mit MG = 748.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 749.15 pentafluorphenyl-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das

g) 3-Amino-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pentafluorphenylmethyl- octahydro-pyrazino[1,2alpyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29g) ausgehend von von [1-(2,4-Dichlor-= 614.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 615.05

a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 711.11 (berechnet, h) Pyrrolidin-2-carbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 40 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2pentafluorphenylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid monoisotop); Meßwert (M+H)+: 712.06 2

Beispiel 177

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethyl-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur: 25

164

alpyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 620.12 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2monoisotop); Meßwert (M+H)+: 621.09

Beispiel 178

3-Azetidin-1-yl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur

alpyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 654.09 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 73 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2monoisotop); Meßwert (M+H)*: 655.

Beispiel 179

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethyl-3-pyrrolidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

alpyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 668.11 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 74 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichloroenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 669.11

Beispiel 180

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethyl-3-piperidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Jpyrimidin-4,7-dion. Man erhålt das gewünschte Produkt mit MG = 682.12 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 59 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2monoisotop); MeBwert (M+H)*: 683.09

Beispiel 181

15

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-morpholin-4-yl-6-pentafluorphenylmethylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

2

alpyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 684.10 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pentafluorphenylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-

monoisotop); Meßwert (M+H)+: 685.01

166

Beispiel 182

a) 1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethyl}-carbaminsäure 9Hlluoren-9-ylmethylester

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von Fmoc-3-pyridylalanin. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 545.29 (berechnet, monoisotop);

Meßwert (M+H)*: 546.24

Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethyl}-carbaminsäure 9H-fluoren-9-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von 1-[(2,2b) 2-Amino-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-3-pyridin-3-yl-propionamid

ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 323.22 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H),: 324.22 c) 1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}-2-(9Hfluoren-9-ylmethoxycarbonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester

(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-3-pyridin-3-yl-propionamid . Man erhält das gewünschte Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-N-Produkt mit MG = 765.37 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 766.31

d) 2-Amino-{1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von 1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}-2-(9H-fluoren-9-

ylmethoxycarbonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 543.31 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 544.4 e) (2-(2,4-Dichlor-benzolsulfonylamino)-1-{1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester

10 Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-{1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 751.22 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 752.19.

15 f) [1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester
Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) ausgehend von (2-(2,4-Dichlor-

benzolsulfonylamino)-1-{1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2- pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit

20 MG = 659.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 660.10

g) 3-Amino-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29g) ausgehend von von [1-(2,4-Dichlor-

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyl-octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 525.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 526.1

h) N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyl-

octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

30

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

•

168

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = '567.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(M+H)^*$: 568.11

Beispiel 183

Cyclopropancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6- pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 593.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 594.13

. 51

Beispiel 184

Cyclobutancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6- pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

uktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 607.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 608.15

Beispiel 185

Cyclopentancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6- pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-

2

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 621.16 (berechnet, monoisotop); benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Meßwert (M+H)*: 622.17

Beispiel 186 15

Pyrrolidin-2-carbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6- pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 40 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-20

170

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 622.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 623.14

Beispiel 187

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyloctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid Struktur:

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 672.17 (berechnet, monoisotop); benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-Meßwert (M+H)⁺: 673.18 2

Beispiel 188

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyloctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-nicotinamid Struktur:

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 50 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-20

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 630.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(M+H)^*: 631.16$

Beispiel 189

1-tert-Butyl-3-[1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-3ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 624.17 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 625.1

Beispiel 190

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid
Struktur: -

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

172

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 603.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 604.06

Beispiel 191

Cyclopropansulfonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6- pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 27 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 629.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 630.09

Beispiel 192

1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion
Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

2



4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 553.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 554.08

Beispiel 193

 a) 1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-4-yl-ethyl}-carbaminsäure 9Hfluoren-9-ylmethylester Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von Fmoc-4-pyridyl alanin. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 545.29 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 546.26

2

- Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von 1-[(2,2b) 2-Amino-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-3-pyridin-4-yl-propionamid
- Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-4-yl-ethyl}-carbaminsäure 9H-fluoren-9-Innethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 323.22 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 324.22 2
- c) 1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-4-yl-ethylcarbamoyl}-2-(9H-
- (2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-3-pyridin-4-yl-propionamid . Man erhält das gewünschte Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-N-Produkt mit MG = 809.36 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 832.3 fluoren-9-ylmethoxycarbonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester 20
- Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-4-yl-ethylcarbamoyl}-2-(9H-fluoren-9-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von 1-[(2,2d) 2-Amino-{1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-4-ylethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzyl ester 25



ylmethoxycarbonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 543.31 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) : 544.4 e) (2-(2,4-Dichlor-benzolsulfonylamino)-1-{[1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-(1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-4-yl-ethylcarbamoyl}-ethyl)carbaminsäure benzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 751.22 2- pyridin-4-yl-ethylcarbamoyl}-ethyl)-carbaminsäurebenzylester (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 752.19.

f) [1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-4-ylmethyl-octahydro-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von (2-(2,4-Dichlorbenzolsulfonylamino)-1-{1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-4-ylpyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

ethylcarbamoyl}-ethyl}-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 659.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^{+}$: 660.17

3) 3-Amino-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-4-ylmethyl-hexahydroyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von von [1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-4-ylmethyl-octahydro-Produkt mit MG = 525.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^+$: 526.10

n) N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-4-ylmethyloctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

52

oenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-4-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 567.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 568.13

Beispiel 194

Cyclopropancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-4-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 593.13 (berechnet, monoisotop); benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-4-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-

Meßwert (M+H)*: 594.13

Beispiel 195

Cyclopentancarbonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6- pyridin-

4-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-4-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-

4,7-dion. Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 621.16 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 622.17

176

Beispiel 196

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-4-ylmethyl-

octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid Struktur:

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-4-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 672.17 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 673.2

Beispiel 197

1-tert-Butyl-3-[1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-4ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-4-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 624.17 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 625.2

Beispiel 198

N-[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6-pyridin-4-ylmethyloctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid Struktur:

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 603.08 (berechnet, monoisotop); benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-4-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-Meßwert (M+H)*: 604.08

Beispiel 199

15

Cyclopropansulfonsäure [1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-6- pyridin-4-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-pyridin-4-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 27 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-

20

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 629.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 630.06

Beispiel 200

a) [1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-nitro-phenyl)-ethyl]-carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von N-Fmoc-4-nitro-Phe-OH. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 589.28 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 590.3

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von [1-[(2,2b) 2-Amino-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-3-(4-nitro-phenyl)-propionamid

Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-nitro-phenyl)-ethyl]-carbaminsäure 9Hfluoren-9-ylmethyjester. c) [1-[1-[(2,2-Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-nitro-phenyl)-ethylcarbamoyl]-2- (9H-fluoren-9-ylmethoxycarbonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester

gewünschte Produkt mit MG = 765.37 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^+$: 766.31 Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl-3-(4-nitro-phenyl)-propionamid. Man erhält das

d) {2-Amino-1-[1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-nitro-phenyl)-

ethylcarbamoyl]-ethyl}-carbaminsäurebenzylester

Diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-pyridin-4-yl-ethylcarbamoyl}-2-(9H-fluoren-9-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von 1-[(2,2-

e) {2-(2,4-Dichlor-benzolsulfonylamino}-1-[1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von (2-Amino-1-[1-(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2-(4-nitro-phenyl)- ethylcarbamoyl]-ethyl}carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 795.21 2- (4-nitro-phenyl)-ethylcarbamoyl]-ethyl}-carbaminsäurebenzylester (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 818.21.

[1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl]-8-isopropyl-6-(4-nitro-benzyl)-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

10

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von (2-(2,4-Dichlorphenyl)-ethylcarbamoyl]-ethyl}-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte benzolsulfonylamino)-1-[1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-2- (4-nitro-

Produkt mit MG = 703.13 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 704.

g) 3-Amino-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-(4-nitro-benzyl)-hexahydro pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von [1-(2,4-Dichloralpyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewunschte Produkt mit MG senzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-(4-nitro-benzyl)-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-= 525.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 526.10 8

h) 1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-isopropyl-6-(4-nitro-benzyl)hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion 25

Einer Lösung von 100 mg (0,17 mM) 3-Amino-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-(4-nitrobenzyl)-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion in 5 mL Methanol wurden 0,15 mL Essigsäure und anschließend 0,15 mL Formaldehyd (37 % in H2O) und 1 mL

Raumtemperatur gerührt, im Vakuum eingeengt, mit Essigsäureethylester verdünnt und Natriumcyanoborhydrid (1M in THF) zugesetzt. Das Gemisch wurde 1 Stunde lang bei റ്റ

mit Wasser und Kochsalzlösung gewaschen. Dann wurde es getrocknet (MgSO4) und im

25

180

Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an 12 g SiO2 chromatographiert (Elution mit Dimethylamins. Das Amin wurde mit 1 mL 1M-HCl in Ether behandelt. Das Gemisch wurde im Vakuum eingeengt. Man erhielt 35 mg Dimethylamin-HCl-Salz als weißen Feststoff. LC/MS MG = 597,12 (berechnet, monoisotop) Meßwert (M*H) = 598,12 Essigsäureethylester/Methanol, Gradient 0 - 5 % Methanol). Man erhielt 25 mg des

Beispiel 201

Cyclopentancarbonsäure [6-(4-amino-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- isopropyl

4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

9

3-Amino-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-(4-nitro-benzyl)-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion wurde analog Beispiel 31 zum

3yclopentancarbonsäureamid umgesetzt. Diese wurde folgendermaßen weiter umgesetzt: sulfonyl)-8-isopropyl-6-(4-nitrobenzyl)-4,7-dioxooctahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-Einer Lösung von 50 mg (0,07 mM) Cyclopentancarbonsäure-[1-(2,4-dichlorbenzolyl]amid (Beispiel 200) in 3 mL Ethanol wurden 71 mg (0,3 mM) Zinn(II)-chlorid

and im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde mit Essigsäureethylester verdünnt, durch zugesetzt. Das Gemisch wurde im Mikrowellenofen 5 Minuten lang auf 100°C erwärmt Essigsäureethylester). Man erhielt 25 mg des gewünschten Anilins als Öl. LC/MS MG chromatographiert (Elution mit Essigsäureethylester/Heptan, Gradient 0 - 100 % Kieselgur filtriert und im Vakuum eingeengt. Dann wurde er an 4 g SiO2 (berechnet, monoisotop) = 635,17 und der Meßwert (M⁺H) = 636,14.

6-(4-Amino-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-isopropylhexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 567.15 Beispiel 202 wurde analog zu Beispiel 201 reduziert ausgehend von Verbindung 1-(2,4-Dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-isopropyl-6-(4-nitro-benzyl)-hexahydro-(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 568.1

Beispiel 203

2

6-(4-Amino-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-piperidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

benzolsulfonyl)-8-isopropyl-6-(4-nitro-benzyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7dion zum entsprechenden Pipendinderivat. Die anschließende Reduktion der Nitrogruppe erfolgte wie in Beispiel 201 beschrieben. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 59 ausgehend von 3-Amino-1-(2,4-dichlor-607.18 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 608.2

2

182

Beispiel 204

isopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-6-ylmethyl]-phenyl}- benzamid 4-Chlor-N-{4-[3-(cyclopentancarbonyl-amino)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-

isopropyl-4,7-dioxooctahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester in 1 mL Dichlormethan wurden 5 mg (0,04 mM) Diisopropylethylamin und anschließend 7 mg Einer Lösung von 25 mg (0,03 mM) [6-(4-Aminobenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-(0,04 mM) 4-Chlorbenzoylchlorid zugesetzt. Das Gemisch wurde über Nacht bei

Raumtemperatur gerührt, mit Dichlormethan verdünnt und mit Kochsalzlösung gewaschen. Rückstand wurde an 8 g SiO2 chromatographiert (Elution mit Essigsäureethylester/Heptan, Die organische Phase wurde isoliert, getrocknet (MgSO₄) und im Vakuum eingeengt. Der Gradient 0 - 100 % Essigsäureethylester). Man erhielt 28,5 mg Amid als Öl. Diese Verbindung wurde im nächsten Schritt direkt verwendet.

2

Acetonitril wurde bei 0°C mit 28 mg (0,14 mM) TMSI versetzt. Das Gemisch wurde über Nacht bei Raumtemperatur stehengelassen, im Vakuum eingeengt, mit Methanol verdünnt und durch eine SCX (5 g)-Patrone filtriert (Elution mit 5 mL Methanol und anschließend mit 15 mL 7N-Ammoniak in Methanol). Man erhielt 18 mg des gewünschten Amins als raunes Öl. Diese Verbindung wurde ohne weitere Reinigung im nächsten Schritt Eine Lösung von 28,5 mg (0,03 mM) des obengenannten Cbz-carbamats in 2 mL

Einer Lösung von 18 mg (0,02 mM) der deblockierten Verbindung in 1 mL DCM wurden 3 mg (0,02 mM) DIEA und anschließend 2,7 mg (0,02 mM) Cyclopentylcarbonylchlorid zugesetzt. Das Gemisch wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde in 2 mL Essigsäureethylester gelöst, mit Wasser

25

/erwendet.

gewaschen, getrocknet (MgSO₄) und im Vakuum eingeengt. Dann wurde dieser an 4 g SiO₂ chromatographiert (Elution mit Essigsäureethylester/Heptan, Gradient 0 - 100 % Essigsäureethylester). Man erhielt 11 mg des des gewünschten Amids als Öl.LC/MS MG = 773,16 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M⁺H) = 774,12

Beispiel 205

a) Cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-amin
Eine Lósung von 2.36g (12 mmol) 2-Bromacetaldehyd-diethylacetal und 4.94 g (86.6 mmol)) Cyclopropylamin wurde in einem geschlossenen Gefäß für 2 h auf 120°C erhitzt.
Die Reaktionsmischung wurde auf Raumtemperatur abgekühlt und mit 75 mL Ether verdünnt und mit 5% aq NaOH gewaschen, gefolgt von Wasser und gesättigter
Natriumchloridlösung. Die organische Phase wurde getrocknet (MgSO₄) und im Vakuum aufkonzentriert. Der Rückstand wurde im Vakuum destilliert (130°C-140°C). Es wurden 2.01 g der gewünschten Verbindung erhalten. LC/MS M+H = 173.

b) [1-[Cyclopropyl- (2,2-diethoxy-ethyl)- carbamoyl]-2-(4-brom-phenyl)-ethyl]carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester
Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von N-Fmoc-4-BrPhe-OH und Cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-amin. Man erhält das gewünschte Produkt
mit MG = 629.19 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 643.16

c) 2-Amino-3-(4-brom-phenyl)-N-cyclopropyl-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-propionamid Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von [1-[Cyclopropyl- (2,2-diethoxy-ethyl)- carbamoyl]-2-(4-brom-phenyl)-ethyl]- carbaminsäure

25

184

9H. fluoren-9-ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 398.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^{+}$: 399.11

d) [1-{2-(4-Brom-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]ethylcarbamoyl}-2- (9H-fluoren-9-ylmethoxycarbonylamino)-ethyl]-carbaminsäurehenyyleeter Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-3-(4-brom-phenyl)-N-cyclopropyl-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 840.27 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*:

863.23

e) (2-Amino-1-{2-(4-brom-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-ethylcarbamoyl}-ethylcarbamoyl}-ethyllorarbaminsäurebenzylester Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von [1-{2-(4-Brom-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2- (9H-fluoren-9-ylmethoxycarbonylamino)-ethyl]-carbaminsäure-benzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 618.21 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)* 619.2

f) [1-{2-(4-Brom-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-

ethylcarbamoyl}-2- (2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von (2-Amino-1-{2-(4-brom-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]- ethylcarbamoyl}-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 826.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)**849.14.

g) [6-(4-Brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzyl ester Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von [1-{2-(4-Brom-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2- (2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-

carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 734.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 735.02

n) 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von [6-(4-Brom-

a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester . Man erhält das gewünschte Produkt mit MG benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-= 600.0 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 600.99

i) N-[6-(4-Brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-

octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 642.01 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 643.02

Beispiel 206

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur

2

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewiinschte Produkt mit MG = 668.03 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 669.04

52

186

Beispiel 207

Cyclobutancarbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor- benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhålt das gewünschte Produkt mit MG = 682.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 683.06

Beispiel 208

Cyclopentancarbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

cyclopropy1-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 696.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert

(M+H)⁺: 697.08 2

Рупоlidin-2-carbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 40 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 697.05 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 698.02

Beispiel 210

2

N-[6-(4-Brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 47 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 747.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 748.08

13

188

Beispiel 211

N-[6-(4-Brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-nicotinamid

Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 50 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 705.02 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 706.06

Beispiel 212

-[6-(4-Brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-3-tert-butyl-harnstoff

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 699.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert

(M+H)⁺: 700.09

N-[6-(4-Brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 677.98 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 679.0

Beispiel 214

2

Cyclopropansulfonsäure [6-(4-brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 27 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 703.99 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 705.01

15

98

Beispiel 215

6-(4-Brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylaminohexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrımidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 628.03 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 629.04

Beispiel 216

3-Azetidin-1-yl-6-(4-brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

12

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 73 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 636.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert

(M+H)*: 637.1

6-(4-Brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-pyrrolidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

 ${\it cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino [1,2-a] pyrimidin-4,7-dion.}$ Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 74 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 654.05 (berechnet, monoisotop); Meßwert

(M+H)*: 655.04

Beispiel 218

6-(4-Brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-piperidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrímidin-4,7-dion

Struktur:

2

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 59 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 668.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert

(M+H)+: 669.08

2

192

Beispiel 219

6-(4-Brom-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-morpholin-4-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 670.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 670.97

2

Beispiel 220

a) [1-{2-(4-Brom-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]ethylcarbamoyl}-2- (5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonylamino)-ethyl}carbaminsäurebenzylester 15

(4-brom-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]- ethylcarbamoyl}-ethyl)-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von (2-Amino-1-{2-

arbaminsäure-benzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 822.17 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)+: 845.19

gewünschte Produkt mit MG = 730.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 731.09 Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29t) (Methode B) ausgehend von [1-{2-(4-Bromphenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2- (5-chlor-2b) [6-(4-Brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-4,7-dioxomethoxy-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

c) 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropylhexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von von [6-(4-Brompyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-4,7-dioxo-octahydro-Produkt mit MG = 596.05 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 597.04 d) N-[6-(4-Brom-benzy])-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)- 8-cyclopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-Jpyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 638.06 (berechnet, 1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2monoisotop); Meßwert (M+H)+: 639.11

2

Beispiel 221

25

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8cyclopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

94

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 664.08 (berechnet, monoisotop);

Meßwert (M+H)*: 665.13

Beispiel 222

Syclobutancarbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-

cyclopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur 2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 678.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 679.15

Beispiel 223

Cyclopentancarbonsäure [6-(4-brom-benzy!)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-

cyclopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

ឧ

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 692.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 693.16

Beispiel 224

Pyrrolidin-2-carbonsäure [6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8cyclopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 40 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1. (5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 693.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 694.06

15

196

Beispiel 225

N-[6-(4-Brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 743.12 (berechnet, monoisotop); MeBwert (M+H)*: 744.17

Beispiel 226

N-[6-(4-Brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-nicotinamid

Struktur: 15

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 50 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 701.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 702.08

Beispiel 227

1-[6-(4-Brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-3-tert-butyl-harnstoff Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 695.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 696.17

10

15

Beispiel 228

N-[6-(4-Brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

20

198

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 674.03 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 675.08

Beispiel 229

Cyclopropansulfonsäure [6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8cyclopropyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 27 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-1,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 700.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 701.

Beispiel 230

6-(4-Brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-3dimethylamino- hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

20

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

4,7-dion. Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 743.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 744.17

Beispiel 231

3-Azeiidin-1-yl-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 73 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 640.03 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 641.0

Beispiel 232 15 6-(4-Brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-3-pyrrolidin-1yl- hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 74 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

200

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 650.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 651.07

Beispiel 233

6-(4-Brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-3-piperidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 59 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 664.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 665.12 2

Beispiel 234

6-(4-Brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-3-morpholin-4yl- hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

8

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-6-(4-brom-benzyl)-1-(5-chlor-2-methoxy-benzolsulfonyl)-8-cyclopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 666.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 667.02

Beispiel 235

a) [6-(4-Fluor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 66a. Man erhält das gewunschte Produkt mit MG

15 = 689.16 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 690.10

b) 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 66b) ausgehend von von [6-(4-Fluor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-

2

a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG

= 540.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 541.06

c) N-[6-(4-Fluor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-

octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

22

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-

202

dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 582.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) * : 583.10

Beispiel 236

Cyclopropancarbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pynimidin-4,7-dion.

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 608.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 609.11

15

Beispiel 237

Cyclobutancarbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor- benzyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid
Struktur:

50

204

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 622.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 623.13

Beispiel 238

Cyclopentancarbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluorbenzyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

2

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 636.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 637.14

Beispiel 239

N-[8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 687.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 688.15

Beispiel 240

l-tert-Butyl-3-[8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-4,7-

dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-hamstoff Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 639.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert

(M+H)+: 640.18

N-[8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 618.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert

(M+H)⁺: 619.08 2

Beispiel 242

8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-6-(4-fluor-benzyl)-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion .15

Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 568.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 569.12 20

Beispiel 243

8-Cyclopropy1-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-3-piperidin-1-yl-

206

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 59 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 608.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 609.14

15

Beispiel 244

8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(4-fluor-benzyl)-3-morpholin-4-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

2

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-6-(4-fluor-benzyl)-8-Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 610.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 611.1

Beispiel 245

2

a) [6-(3-Chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 66a). Man erhält das gewünschte Produkt mit MG

= 690.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^+$: 691.0 12

b) 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 66b) ausgehend von von [6-(3-Chlor-benzyl)-8cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-

2

= 556.05 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 557.04

g) N-[6-(3-Chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-

25

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

208

dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 598.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 599.0

Beispiel 246

Cyclopropancarbonsäure [6-(3-chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 624.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 625.0

13

Beispiel 247

Cyclobutancarbonsäure [6-(3-chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor- benzolsulfonyl) 4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 638.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert $(M+H)^+$: 639.08

Beispiel 248

Cyclopentancarbonsäure [6-(3-chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

10 Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 652.11 (berechnet, monoisotop); Mcßwert (M+H)*: 653.0

Beispiel 249

N-{6-(3-Chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo- octahydro pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 703.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 704.0

Beispiel 250

tert-Butyl-3-[6-(3-chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-

10 dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion.

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 655.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 656.11

Beispiel 251

20 N-[6-(3-Chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo- octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 634.03 (berechnet, monoisotop); Meßwert

(M+H)+: 635.0

Beispiel 252

6-(3-Chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylaminonexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur: 2

cyclopropy1-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 584.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 585.1

Beispiel 253

3-Azetidin-1-yl-6-(3-chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur:

212

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 73 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 596.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 597.07

Beispiel 254

6-(3-Chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-pyrrolidin-1-yl-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 74 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 610.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 611.09

Beispiel 255

6-(3-Chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-piperidin-1-ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 59 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 624.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 625.11

Beispiel 256

6-(3-Chlor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-morpholin-4-yl

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion 2

Struktur:

cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-6-(3-chlor-benzyl)-8-

Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 626.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 627.09

Beispiel 257

214

a) [1-[Cyclopropyl- (2,2-diethoxy-ethyl)- carbamoyl]-2-(3,4-difluor-phenyl)-ethyl]carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von N-Fmoc-3,4-F-Phe-OH und Cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-amin. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 578.26 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 579.3

b) 2-Amino-3-(3,4-difluor-phenyl)-N-cyclopropyl-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-propionamid Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von [1-

[Cyclopropyl- (2,2-diethoxy-ethyl)- carbamoyl]-2-(3,4-difluor-phenyl)-ethyl]-

carbaminsäure 9H-fluoren-9-ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG =

356.19 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 357.23

ethylcarbamoyl}-2- (9H-fluoren-9-ylmethoxycarbonylamino)-ethyl]-carbaminsäurec) [1-{2:(3,4-Difluor-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-

(3,4-difluor-phenyl)-N-cyclopropyl-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-propionamid. Man erhält das Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-3gewünschte Produkt mit MG = 798.34 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na) $^{+}$:

Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von [1-{2-(3,4-Difluor-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2d) (2-Amino-1-{2-(3,4-difluor-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]ethylcarbamoyl)-ethyl)-carbaminsäurebenzylester Die Synthese erfolgte analog zu 22

liethoxy-ethyl)-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2- (9H-fluoren-9-ylmethoxycarbonylamino) ethyl]-carbaminsäure-benzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 576.28 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 599.27

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von (2-Amino-1-{2ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester (3,4-difluor-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]- ethylcarbamoyl}ethyl)-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 784.19 f) [1-{2-(3,4-Difluor-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)+: 807.18.

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von [1-{2-(3,4e) [6-(3,4-Difluor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxooctahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

Difluor-phenyl)-1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2- (2,4gewilnschte Produkt mit MG = 692.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 693.0 dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das

f) 3-Amino-6-(3,4-difluor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von von [6-(3,4-Difluor-benzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro-Produkt mit MG = 558.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 559.05 hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion 20

g) Cyclopropancarbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluorbenzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2benzyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

25

alpyrimidin-4,7-dion. Man erhålt das gewünschte Produkt mit MG = 626.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 627.18

216

Beispiel 258

Cyclobutancarbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4- difluorbenzyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

alpyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 640.11 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluorbenzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2monoisotop); Meßwert (M+H)*: 641.1

Beispiel 259

Cyclopentancarbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4- difluorbenzyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

llpyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 654.13 (berechnet, Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluorbenzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-

monoisotop); Meßwert (M+H)*: 655.21

Beispiel 260

Cyclohexancarbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4- difluorbenzyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 32 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluorbenzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 668.14 (berechnet, monoisotop); McBwert (M+H)⁺: 669.22

Beispiel 261

N-[8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluorbenzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 636.05 (berechnet, monoisotop), Meßwert (M+H)*: 637.07

.

218

Beispiel 262

8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-(3,4-difluor-benzyl)-3-dimethylamino-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(3,4-difluorbenzyl)-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 586.10 (berechnet, monoisotop), Meßwert (M+H)*: 587.10

20

Beispiel 263

15 a) {1-[Cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethyl}-carbaminsäure 9H- fluoren-9-ylmethylester Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29a) (Methode B) ausgehend von Fmoc-PAL-OH und Cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-amin. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 543.27 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)[†]: 544.21

.

b) 2-Amino-N-cyclopropyl-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-3-pyridin-3-yl-propionamid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29b) (Methode B) ausgehend von {1-

fluoren-9-ylmethylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 321.21 (berechnet [Cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethyl}-carbaminsäure 9Hmonoisotop); Meßwert (M+H)*: 322.20 c) [1-{1-{Cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}-2-Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29c) (Methode B) ausgehend von 2-Amino-Ngewünschte Produkt mit MG = 798.34 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: cyclopropyl-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-3-pyridin-3-yl-propionamid. Man erhält das (9H- fluoren-9-ylmethoxycarbonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester

earbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}-2-(9H-fluoren-9-ylmethoxycarbonylamino)ethyl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 541.29 Beispiel 29d) (Methode B) ausgehend von [1-{[Cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)ethylcarbamoyl}- ethyl}-carbaminsäurebenzylester. Die Synthese erfolgte analog zu d) (2-Amino-1-[1-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-(berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 542.30

13

Die Synthese erfolgte analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von (2-Amino-1-{1e) [1-{1-[Cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}-2-[cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}- ethyl) carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 826.12 (2,4- dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)+: 849.14. 2 23

f) [8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyl-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von [1-{1octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester 30

gewünschte Produkt mit MG = 657.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 658.11 [Cyclopropyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-2-pyridin-3-yl-ethylcarbamoyl}-2-(2,4dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das

220



g) 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethylhexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von von [8-

Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyl-octahydroyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 523.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 524.09

h) N-[8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyloctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 565.10 (berechnet, monoisotop); Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-Meßwert (M+H)*: 566.10

Beispiel 264

15

Cyclopropanearbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7lion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = \$91.11 (berechnet, monoisotop);

Meßwert (M+H)*: 592.09

Beispiel 265

Cyclobutancarbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6 pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 605.13 (berechnet, monoisotop), Meßwert (M+H)*: 606.12

Beispiel 266

Cyclopentancarbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6 pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

13

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 619.14 (berechnet, monoisotop);

Meßwert (M+H)*: 620.14

2

222

Beispiel 267

Рупоlidin-2-carbonsäure[8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6-

pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 40 ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-

dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 620.14 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 621.12

Beispiel 268

N-[8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyloctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-4-dimethylamino-benzamid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 25 ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG=670.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 671.16

Beispiel 269

Pyridine-2-carbonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6-pyridin-3-yllmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Struktur:

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 49 ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 628.11 (berechnet, monoisotop);

Meßwert (M+H)*: 629.14

Beispiel 270

1-tert-Butyl-3-[8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl]-4,7-dioxo-6-pyridin-3-

20 ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff

Struktur:

224

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 622.15 (berechnet, monoisotop);

Meßwert (M+H)*: 623.16

Beispiel 271

N-[8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyl-

octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-

dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 601.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 602.06

Beispiel 272

20 Cyclopropansulfonsäure [8-cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-6-pyridin-3-ylmethyl-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 27 ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7dion. Man erhält das gewilnschte Produkt mit MG = 627.08 (berechnet, monoisotop);

McBwert (M+H)*: 628.09

Beispiel 273

8-Cyclopropyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-6-pyridin-3-ylmethyl-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion 2

Struktur

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-8-cyclopropyl-1-(2,4dichlor-benzolsulfonyl)-6-pyridin-3-ylmethyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-

dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 551.12 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 552.14 13

226

Beispiel 274

a) Cyclobutyl-(2,2-diethoxyethyl)-amin

Eine Lösung von 1,75 mL (11,65 mM) 1-Brom-2,2-diethoxyethan und 2 mL (23,3 mM)

Cyclobutylamin wurde in einem verschlossenen Gefäß über Nacht auf 80°C erwärmt. Das Reaktionsgemisch wurde mit 40 % NaOH (in H2O) versetzt und mit Ether extrahiert. Die organische Phase wurde isoliert, getrocknet (MgSO4) und im Vakuum eingeengt. Man

erhielt 2,39 g Substanz als orange Flüssigkeit.

Eine Lösung von 1,0 g (2,37 mM) Fmoc-Phe(4-Cl)-OH und 489 mg (2,61 mM) des Amins b) 2-Amino-3-(4-chlorphenyl)-N-cyclobutyl-N-(2,2-diethoxyethyl)-propionamid

Cyclobutyl-(2,2-diethoxyethyl)-amin wurde in 9,5 mL Dimethylformamid gelöst. Zu

Kochsalzlösung gewaschen. Die organische Phase wurde isoliert, getrocknet (MgSO4) und dieser Lösung wurden 722 mg (2,61 mM) DMTMM zugegeben. Das Gemisch wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, mit Essigsäureethylester verdünnt und mit Wasser und

im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an 40 g SiO2 chromatographiert (Elution mit EtOAc/Heptan, Gradient 10 - 70 %). Man erhielt 890 mg der Substanz als weißen Schaum

LC/MS M⁺ = 591, MeBwert (M⁺Na) = 613 und M-OEt = 545 stimmten mit der

gewünschten Substanz überein. Eine Lösung von 890 mg (1,5 mM) der genannten

Substanz wurde in 7,5 mL Dimethylformamid gelöst und mit 0,8 mL Diethylamin versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde 10 Minuten lang bei Raumtemperatur gerührt und im 20

unterzogen (Elution mit MeOH in DCM, Gradient 1 - 10 %). Man erhielt 470 mg des Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde einer Flash-Chromatographie an 12 g SiO2

propionamid als farbloses Öl. LC/MS M⁺ = 368, Meßwert (M⁺Na) = 391 und M-OEt = 323 gewünschten Amins 2-Amino-3-(4-chlorphenyl)-N-cyclobutyl-N-(2,2-diethoxyethyl)-

stimmen mit der Struktur überein.

c) [1-{2-(4-Chlorphenyl)-1-[cyclobutyl-(2,2-diethoxyethyl)-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-Homogenität gerührt. Der Z-Dap-OH-Lösung wurde eine Lösung von 2,83 g (11,5 mM) Eine Lösung von 2,5 g (10,5 mM) Z-Dap-OH in 21 mL 1N-NaOH wurde bis zur 2-(2, 4-dichlorbenzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester

Stunden lang gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde mit Zitronensäure angesäuert und mit beschriebenen Verfahren ohne weitere Reinigung eingesetzt wurde. Eine Lösung von 840 eingeengt. Man erhielt 4,08 g des gewünschten Sulfonamids, das bei dem nachstehend 2,4-Dichlorphenylsulfonylchlorid in 29 mL Dioxan langsam zugesetzt. Dann wurde 2 DCM extrahiert. Die organische Phase wurde getrocknet (MgSO4) und im Vakuum

oropionamid und 1,22 g (2,73 mM) des genannten Sulfonamids in 9 mL DMF wurden mit mg (2,28 mM) 2-Amino-3-(4-chlorphenyl)-N-cyclobutyl-N-(2,2-diethoxyethyl)-155 mg (2,73 mM) DMTMM versetzt. Das Gemisch wurde 2 Tage lang bei

Kochsalzlösung gewaschen. Die organische Phase wurde isoliert, getrocknet (MgSO4) und Raumtemperatur gerührt, mit Essigsäureethylester verdünnt und mit Wasser und

im Vakuum eingeengt. Man erhielt 1,9 g Rohsubstanz als weißen Schaum. Der Rückstand wurde einer Flash-Chromatographie an 40 g SiO2 unterzogen (Elution mit EtOAc/Heptan, Gradient 10 - 80 %). Man erhielt 1,09 g der gewünschten Substanz [1- (2-(4-Chlorphenyl) 1-[cyclobutyl-(2,2-diethoxyethyl)-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4-2

LCIMS M* = 798, Meswert (M*Na) = 819 und M-OEt = 753 stimmen mit der Struktur überein. 2

dichlorbenzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester als weißen Feststoff.

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von [1-{2-(4-Chlord) [6-(4-Chlor-benzyl)-8-cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydrophenyl)-1-[cyclobutyl-(2,2-diethoxy-ethyl)-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2- (2,4-dichlorbenzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 704.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H) $^{+}$: 705.1 pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

e) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-8-cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion 8



228

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von von [6-(4-Chlorlpyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG benzyl)-8-cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-= 570.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 570.99

f) N-[6-(4-Chlor-benzyl)-8-cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-8-cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-

dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 612.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 613.07

Beispiel 275

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-8-cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl) 4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur 15

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-8cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 638.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert

Beispiel 276 23

(M+H)*: 639.09

1-[6-(4-Chlor-benzyl)-8-cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-octahydro pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-3-ethyl-hamstoff

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 57 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-8cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 641.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 642.09

Beispiel 277

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-8-cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-ociahydro-

pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-8cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. . Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 648.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert

Beispiel 278

(M+H)*: 649.15

15

6-(4-Chlor-benzyl)-8-cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylaminohexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion 2

Struktur:

230

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-8cyclobutyl-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 598.10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 599.07

Beispiel 279

10

einem verschlossenen Gefäß auf 100°C erwärmt. Das Reaktionsgemisch wurde mit Ether Brom-2-fluorethan und 5,56 g (43 mM) Diisopropylethylamin wurde 6 Stunden lang in Eine Lösung von 3,1 mL (21,5 mM) 1-Amino-2,2-diethoxyethan, 3,0 g (23,6 mM) 1getrocknet (MgSO4) und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde im Vakuum verdünnt und mit 1N-NaOH und Wasser gewaschen. Die organische Phase wurde Jestilliert. Man erhielt 1,3 g Substanz als klare Flüssigkeit. a) (2,2-Diethoxyethyl)-(2-fluorethyl)-amin

b) 2-Amino-3-(4-chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-(2-fluor-ethyl)-propionamid

Ø,

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 274b). Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 360.16 (berechnet, monoisotop); $Mebwert (M+H)^{+} 361.2$

c) [1-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-(2-fluor-ethyl)-carbamoyl]-

ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzyl ester Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 274c). Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 788.16 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 811.19

d) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-4,7-dioxo-

2

octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von [1-{2-(4-Chlorphenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-(2-fluor-ethyl)-carbamoyl]- ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzyl ester. Man erhält das gewinschte Produkt mit MG = 696.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 697.04

e) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von [6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-4,7-dioxo- octahydro-

20 pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 562.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 563.03

f) N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 604.05 (berechnet, monoisotop);
Meßwert (M+H)*: 605.07

25

232

Beispiel 280

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2- fluorethyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid
Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte. Produkt mit MG = 630.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 631.06

Beispiel 281

10

Cyclobutancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2- fluorethyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid
Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-

dion. Man erhålt das gewünschte Produkt mit MG = 644.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 645.11

Beispiel 282

1-tert-Butyl-3-[6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)- 4,7dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-harnstoff

Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 28 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 661.11 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 662.

Beispiel 283

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid Struktur:

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 640.02 (berechnet, monoisotop);

Meßwert (M+H)*: 641.03

Beispiel 284

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-(2-fluor-ethyl)-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Struktur: 2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-fluor-ethyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-

dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 590.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 591.04

Beispiel 285

Flash-Chromatographie an 40 g SiO₂ unterzogen (Elution mit DCM/MeOH, Gradient 1 - 8 Restance of the Holling of the Hollet NaOH-Feststoff in 44 mL Toluol wurde 1,5 Stunden lang in einem Dean-Stark-Abscheider auf 120°C erwärmt. Das Gemisch wurde Natriumborhydrid in kleinen Mengen versetzt. Dann wurde das Reaktionsgemisch über eingeengt. Der Rückstand wurde mit 80 mL Methanol verdünnt und mit 3,4 g (90 mM) eingeengt. Man erhielt 3,7 g Rohsubstanz als farbloses Öl. Der Rückstand wurde einer aufgeteilt. Die organische Phase wurde isoliert, getrocknet (MgSO4) und im Vakuum Nacht gerührt, im Vakuum eingeengt und zwischen Essigsäureethylester und Wasser Eine Lösung von 3 g (22,5 mM) 1-Amino-2,2-diethoxyethan, 3,1 g (24,8 mM) Distehengelassen, bis es auf Raumtemperatur abgektihlt war und wurde im Vakuum a) (2,2-Diethoxyethyl)-(2,2-difluorethyl)-amin 9 15

b) 2-Amino-3-(4-chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-(2,2-difluor-ethyl)-propionamid

%). Man erhielt 3,1 g des gewünschten Amins als farbloses Öl.

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 274b). Man erhält das gewünschte Produkt mit

MG = 378.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 379.18 2

ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzyl ester Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 274c). Man erhält das gewünschte Produkt mit c) [1-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-(2,2-difluor-ethyl)-carbamoyl]-MG = 806.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)*: 829.11

23

236

d) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

gewünschte Produkt mit MG = 714.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 715.02 Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von [1-{2-(4-Chlorphenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-(2,2-difluor-ethyl)-carbamoyl]- ethylcarbamoyl}-2-(2,4dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzyl ester. Man erhält das

e) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-

hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von [6-(4-Chlorpyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-4,7-dioxo-octahydro-Produkt mit MG = 580.03 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)+: 580.99 f) N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)--(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-

4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 622.04 (berechnet, monoisotop); MeBwert (M+H)*: 623.03

Beispiel 286

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2difluor-ethyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid Struktur: 22

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 648.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 649.04

Beispiel 287

Cyclobutancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2- difluor ethyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1- (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 662.07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 663.06

Beispiel 288

20 Cyclopentancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

238

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 676.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 677.07

Beispiel 289

Pyrrolidin-2-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8- (2,2difluor-ethyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 40 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 677.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 678.08

Beispiel 290

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-3- dimethylaminohexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 608.06 (berechnet, monoisotop); (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Meßwert (M+H)*: 609.05

Beispiel 291

2

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-3-morpholin-4- ylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 60 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 650.07 (berechnet, monoisotop); (2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2-difluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Meßwert (M+H)*: 651.07

20

240

Beispiel 292

ang in einem Dean-Stark-Abscheider auf 110°C erwärmt. Das Gemisch wurde weitere 3 fluoracetaldehydethylhemiacetal und 1 Pellet NaOH in 15 mL Toluol wurde 3 Stunden Eine Lösung von 1 g (7,5 mM) 1-Amino-2,2-diethoxyethan, 1,26 g (7,9 mM) Tria) (2,2-Diethoxyethyl)-(2,2,2-trifluorethyl)-amin

2

Stunden lang auf 125°C erwärmt. Das Reaktionsgemisch wurde stehengelassen, bis es auf eingeengt und zwischen Wasser und Essigsäureethylester aufgeteilt. Die organische Phase Raumtemperatur abgekühlt war und wurde im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde mit 25 mL Methanol verdünnt und mit 1,13 g (30 mM) Natriumborhydrid versetzt. Dann wurde isoliert, getrocknet (MgSO4) und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 740 mg des wurde das Reaktionsgemisch auf 70°C erwärmt und über Nacht gerührt, im Vakuum gewünschten Amins als klares Öl.

b) 2-Amino-3-(4-chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-(2,2,2-trifluor-ethyl)propionamid Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 274b). Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 378.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 379.18

ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzyl ester c) [1-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-(2,2,2-trifluor-ethyl)-carbamoyl]-

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 274c). Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 806.15 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+Na)⁺: 829.11 d) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

gewünschte Produkt mit MG = 732.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 732.12 phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-(2,2,2-trifluor-ethyl)-carbamoyl]- ethylcarbamoyl}-2-(2,4-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29f) (Methode B) ausgehend von [1-{2-(4-Chlordichlor-benzolsulfonylamino)-ethyl]-carbaminsäurebenzyl ester. Man erhält das

e) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29e) (Methode B) ausgehend von [6-(4-Chlorpyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yt]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-4,7-dioxo- octahydro-Produkt mit MG = 598.02 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 599.06 f) N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid

2

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 640.03 (berechnet, 1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2monoisotop); Meßwert (M+H)+: 641.06

2

25

Beispiel 293

Cyclopropancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-8-(2,2;2-trifluor-ethyl)-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

242

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 666.05 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 667.07

Beispiel 294

Cyclobutancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 680.06 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 681.02

Beispiel 295

2

Cyclopentancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7- dioxo-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 694.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 695.10

Beispiel 296

Piperidin-4-carbonsäure [6-(4-chlor-benzyl]-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-4,7-dioxo-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

2

(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 37 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 709.09 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 710.09

Beispiel 297

6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-3-dimethylamino-8-(2,2,2-trifluorethyl)-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

20

244

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 72 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2,2,2-trifluor-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 626.05 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 627.05

Beispiel 298

a) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-hydroxy-ethyl)-4,7-dioxooctahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

Flash-Chromatographie an 120 g SiO2 unterzogen (Elution mit EtOAc/Heptan, Gradient 50 earbaminsäurebenzylester in 20 mL Ameisensäure wurde auf 60°C erwärmt und 6 Stunden isoliert, getrocknet (MgSO4) und im Vakuum eingeengt. Diese Rohsubstanz wurde einer lang gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt, mit EtOAc verdünnt luorethyl)-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlorbenzolsulfonylamino)-ethyl]-Eine Lösung von 3,13 g (3,96 mM) [1-{2-(4-Chlorphenyl)-1-[(2,2-diethoxyethyl)-(2and mit 1N-NaHCO3 und Kochsalzlösung gewaschen. Die organische Phase wurde · 100 %). Man erhielt 350 mg der Substanz [6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-

dichlorbenzolsulfonyl)-8-(2-fluorethyl)-4,7-dioxooctahydropyrazino[1,2-a]pynimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Bei einer weiteren Elution der Säule erhielt man 980 mg der dem [6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlorbenzolsulfonyl)-8-(2-hydroxyethyl)-4,7-dioxooctahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester-Nebenprodukt entsprechenden Verbindung. Das bei der LC/MS erwartete, monoisotope MG = 694 und der Meßwert (M*H) = 695 stimmen mit der Struktur überein.

 b) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-hydroxy-ethyl)hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion

2

- Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 29g) (Methode B) ausgehend von [6-(4-Chlorbenzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-hydroxy-ethyl)-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 560.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 561.03
- c) Cyclobutancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-hydroxy-ethyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid
 Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 30 ausgehend-von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-hydroxy-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 642.09 (berechnet, monoisotop);
 Meßwert (M+H)*: 643.11

13

Beispiel 299

Cyclopentancarbonsäure [6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-

25 hydroxy-ethyl)-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid

246

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 31 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-(2-hydroxy-ethyl)-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 656.10 (berechnet, monoisotop); $MeBwert (M+H)^*: 657.12$

Beispiel 300

2

a) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2,5-dichlor-benzolsulfonylamino)-propionsäure Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21d) ausgehend von 2,5-Dichlor-benzolsulfonyl chlorid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 446,01 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H-CO₂)⁺: 403,00.

a) N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2,5- dichlor-benzolsulfonylamino)-2-methansulfonylamino-propionamid

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21e) ausgehend von 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2,6-dichlor-benzolsulfonylamino)-propionsäure. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 784,186 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M-CO₂+H)⁺: 741,10

b) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,5-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxooctahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester

[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl]-ethyl}-3-(2,5 - dichlor-benzolsulfonylamino)-Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 21f) ausgehend von N-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-2-methansulfonylamino-propionamid. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 692,10 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 693,05

10

d) 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,5-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21g) ausgehend von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,5-dichlorbenzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl] carbaminsäurebenzylester. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 558,07 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 559,10 e) N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,5-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-acetamid Die Synthese erfolgt analog Bsp. 21h) ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,5iichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 600.08 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 601.13.

20

Beispiel 301

N-[6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,5-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-4,7-dioxo-octahydropyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-methansulfonamid

248

dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-hexahydro- pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man Die Synthese erfolgt analog Bsp. 26 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,5erhält das gewünschte Produkt mit MG = 636.04 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)⁺: 637.02.

Beispiel 302

a) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-hydroxy-2-methyl-propionsäure- methylester:

2

EtOAc zugegeben, die organische Phase abgetrennt und 2 mit je 1mL 1N HCl (aq) und 2 mit je 2 mL einer gesättigten NaHCO3 (aq) gewaschen, über MgSO4 getrocknet und NaHCO₃ (wåssrig) versetzt, gefolgt von 0.285 mL (1.995 mmol) Benzylchlorformiat. Vakuum aufkonzentnert und anschließend mit 1 mL EtOAc und 5 mL gesättigter wasserfreiem MeOH gelöst. Die Reaktionslösung wird im Eisbad gekühlt und es angsam über Nacht auf Raumtemperatur kommen. Die Reaktionslösung wird im Die Lösung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden 5 mL of werden langsam 0.153 mL (2.1 mmol) SOCl₂ zugetropft. Man läßt die Lösung 250 mg(2.1 mmol) 2-Amino-3-methylhydroxypropansäure werden in 9 mL

im Vakuum aufkonzentriert. Die Aufreinigung erfolgte mittels Chromatographie (40g Si02, Eluent MeOH/DCM (Gradient 0-10%). Man erhält das gewünschte Produkt als arbloses Öl (0.130 g) mit MW=267 (berechnet, monoisotop), Meßwert:(M+Na) 290.

b) 2-Benzyloxycarbonylamino-2-methyl-3-oxo-propionsäure methylester:

ugetropft, anschließend läßt man 30 min bei Raumtemperatur rühren. Danach wird die Jösung mit 5 mL Diethylether und einer Mischung aus 4 mL gesättigter NaHCO3 und methyl-propionsäuremethylester in 1 mL DCM, wird langsam eine Lösung aus 97.7 0.36 g Na₂S₂O₃.5H₂O versetzt. Es wird 15 min gerührt bis sich der Feststoff aufgelöst 1at, dann wird die Etherphase mit gesättigter NaHCO3 und Wasser gewaschen, über Zu einer Lösung von 56 mg (0.21 mmol) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-hydroxy-2chromatographisch an 4 g Si0₂ mit EtOAc/Heptan (Gradient 0-50%) gereinigt. Es mg (0.23 mmol) Dess Martin Periododinan Reagenz (Aldrich) in 1 mL DCM MgSO₄ getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird werden 40 mg des gewünschten Aldehyds erhalten.

12

c) 3-Allylamino-2-benzyloxycarbonylamino-2-methyl-propionsäuremethyle

2

Zu einer Lösung von 0.874g (3.3 mmol) 2-Benzyloxycarbonylamino-2-methyl-3-oxopropionsäuremethylester in 15 mL DCM, werden 1.237 mL (16.5 mmol) Allylamin gerührt. Dann wurde die Reaktion abfiltriert und im Vakuum aufkonzentriert. Zu dem Reaktionslösung wird im Vakuum aufkonzentriert, anschließend wird sie mit EtOAc Rohprodukt werden 50 mL wasserfreies MeOH, 6mL of NaCNBH3 (1.0M in THF) and 0.9g (7.48 mmol) MgSO4 zugegeben. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur chromatographisch (25 g SiO2, Eluent MeOH/DCM (Gradient 0-10%). Es werden getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Die Aufreinigung erfolgt and Wasser versetzt. Die organische Phase wird abgetrennt und über MgSO4 .035 g des gewünschten Produktes als Öl erhalten. MW= 306 (berechnet, .8 mL Essigsäure gegeben. Diese Mischung wird 2h bei RT gerührt. Die

25

250

eingestellt. Die wässrige Phase wird abgetrennt und mit 2 mL BtOAc extrahiert und das Eine Lösung aus 0.22 g (1.42 mmol) N,N-Dimethylbarbitursäure, 0.02g (0.017 mmol) erwärmt. Anschließend wird die Reaktionslösung im Vakuum aufkonzentriert, dann benzyloxycarbonylamino-2-methyl-propionsäuremethylester wird für 2 h auf 35 °C Lösungsmittel im Vakuum entfemt. Es werden 0.105g des gewünschten Produktes gewaschen. Durch tropfenweise Zugabe von 4N HCl wird ein pH-Wert von 2 d) 3-Amino-2-benzyloxycarbonylamino-2-methyl-propionsäuremethylester: mit 20 mL Diethylether versetzt und 3 mal mit je 20 mL gesättigter Na2CO3 Pd(PPh₃)₄, 1.5 mL DCM and 0.145g (0.47mmol) 3-Allylamino-2-

e) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-2-methy -propionsäuremethylester:

erhalten. MW (berechnet, monoisotop)= 266, Meßwert: (M+ H) * 267.

2

Raumtemperatur gerührt. 2 mL werden zur Reaktionslösung gegeben, anschließend die Vakuum entfernt. Das Rohprodukt wird chromatographisch an 4 g SiO2, EtOAc/DCM propionsäuremethylester, 0.109g (0.443 mmol) 2,4 Dichlorbenzolsulfonylchlorid and organische Phase abgetrennt und über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel im 0.237 mL(1.36 mmol) DIEA werden in 2 mL DCM gelöst. Es wird über Nacht bei Produktes als Öl erhalten. MW= 474 (berechnet, monoisotop), Meßwert: (M+ H) * als Eluent (Gradient of 0-40%) gereinigt. Es werden 0.081 g des gewünschten 0.103 g (0.341 mmol) 3-Amino-2-benzyloxycarbonylamino-2-methyl-

2

() 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-2-methy 1-propionsaure:

25

0.08 g (0.168 mmol) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl amino) 2-methyl-propionsäuremethylester, 0.093 g (0.674 mmol) Kaliumcarbonat werden in einer Mischung aus 4.5 mL MeOH und 0.5 mL Wasser 90 min gerührt. Anschließend erreicht wird. Die Lösung wird 3 mal mit je 10 mL EtOAc extrahiert, die vereinigten werden 0.5 mL Wasser, gefolgt von 4N HCl (aq) zugegeben bis ein pH-Wert von 2 werden 3 mL gesättigte NaHCO3-Lösung zugegeben und 2h bei $60^{\circ}\mathrm{C}$ gerührt. Es organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel im

3

monoisotop), Meßwert: (M+H) + 307

റ്റ

Vakuum entfernt. Es werden 68 mg des gewünschten Produktes erhalten. MW= 460 (berechnet, monoisotop), Meßwert: (M+H) + 461.

g) [1-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)-isopropyl-carbamoyl] ethylcarbamoyl-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-1-methyl-ethyl]-

mmol) 2-Amino-3-(4-chlor-phenyl)-N-(2,2-diethoxy-ethyl)-N-isopropyl propionamide benzolsulfonylamino)-2-methyl-propionsäure in 3 mL of DMF werden 52.6 mg (0.15 und 41 mg 4-(4-6-Dimethoxy[1,3,5] triazine-2yl)4-methylmorpholiniumchlorid xH20 MgSO4 getrocknet. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt und das Rohprodukt Zu einer Lösung von 68 mg (0.15mmol) 2-Benzyloxycarbonylamino-3-(2,4-dichlorhromatographisch an 4g SiO₂ (Eluents MeOH/DCM, Gradient 0-1%) gereinigt. Es DMTMM) gegeben. Diese Reaktionslösung wird über Nacht bei Raumtemperatur erührt. 10 mL Diethylether zugegeben, die organische Phase abgetrennt und über verden 83 mg des gewünschten Produktes erhalten. MW= 798 (berechnet, monoisotop), Meßwert: (M+H) + 799

2

h) [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-methyl-4,7 dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester:

2

sopropyl-carbamoyl]-ethylcarbamoyl}-2-(2,4-dichlor-benzolsulfonylamino)-1-methylthromatographisch gereinigt (4 g SiO2, Eluent EtOAc/Heptan (Gradient 0-50%)). Es Sine Lösung von 80 mg (0.1 mmol) [1-{2-(4-Chlor-phenyl)-1-[(2,2-diethoxy-ethyl)gerührt. Die Reaktionslösung wird im Vakuum aufkonzentnert und das Rohprodukt ethyl]-carbaminsäurebenzylester in 1.5 mL HCOOH (99%) wird 24 h bei 60 °C verden 30 mg des gewünschten Produktes als weißer Feststoff erhalten. MW berechnet, monoisotop)= 706, Meßwert: (M+H) + =707

23

 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-methylhexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion:

methyl-4,7-dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-carbaminsäurebenzylester Eine Lösung von [6-(4-Chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl -3in 2 mL Acetonitril wird im Eisbad auf 0 °C gekühlt und mit 0.05 mL (0.35 mmol)

8

252

anschließend im Vakuum aufkonzentriert. In 1 mL MeOH gelöst und auf eine SCX 1 g Säule gegeben, Verunreinigung werden mit 5 mL MeOH heruntergewaschen, gefolgt. von 5 mL 2N NH3 in MeOH zum eluieren des Produktes. Nach Aufkonzentration im IMSI versetzt. Die Lösung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt und Vakuum werden 15 mg des gewünschten Produktes erhalten. MW (berechnet,

Cyclopropancarbonsäure [1-benzolsulfonyl-6-(4-chlor-benzyl)-8-isopropyl-3-methyl-4,7monoisotop)= 572, Meßwert: (M+ H) + 573.

dioxo-octahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-3-yl]-amid:

9

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 22 ausgehend von 3-Amino-6-(4-chlor-benzyl)-1-(2,4-dichlor-benzolsulfonyl)-8-isopropyl-3-methyl-hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dion. Man erhält das gewünschte Produkt mit MG = 640 (berechnet, monoisotop); Meßwert (M+H)*: 641

Patentansprüche:

 \mathbb{Z}

DEAV 2003/0072

Verbindungen der Formel I,

0=8=0

worin bedeuten

3-12 gliedriger mono-, bi- oder spirobicyclischer Ring, der ein oder mehrere (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, CON(R11)(R12), N(R13)(R14), OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C1-C6)-Alkyl, N(R15)CO(C1-C6)-Alkyl oder COO-(C1-C6)-Alkyl tragen gliedrige Ring weitere Substituenten wie F, Cl, Br, NO2, CF3, OCF3, CN, Heteroatome aus der Gruppe N, O und S enthalten kann und der 3-12 kann;

12

R11, R12, R13, R14, R15 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Heterocyclus;

254

0, 1, 2, 3, 4, 5, 6; Ε

Alkylen-R8, (C=0)NH-R8, (C=0)-(C2-C6)-Alkenylen-R9, (C=0)-NH-(C1-C₆)-Alkylen-R8, COO-(C₂-C₆)-Alkenylen-R9, Alkinylen-R9, (C₁-C₄-Alkyl)-C₆)-Alkylen-R8, (C=O)-NH- (C₂-C₆)-Alkenylen-R9, COO-R8, COO-(C₁-R8, (C₁-C₆)-Alkylen-R8, (C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (SO₂)-R8, (SO₂)-(C₁-C₆)-Heterocyclus, wobei die Alkylengruppen mit F substituiert sein könne; Alkylen-R8, (SO₂)-(C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (C=O)-R8, (C=O)-(C₁-C₆)-

2

substituiert sein können mit F, Cl, Br, I, OH, CF3, NO2, CN, OCF3, O-(C1unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, I, OH, CF3, Aryl, Heterocyclus, (C3-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkyl, NH2, CON(R11)(R12), N(R13)(R14), SO2-CH3, C₈)-Cycloalkyl, wobei die Ringe oder Ringssysteme bis zu 3-fach COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CONH₂; R8, R9

N(CO)R11, ein Stickstoffhaltiger Heterocyclus, wobei der Heterocyclus über ein Stickstoffatom gebunden ist, NHCONR11, N(C1-C6-Alkyl)N (C1-C4-NH2, NO2, N(R13)(R14), NH-SO2-CH3, NH-SO2-R12, NR11-SO2-R12, Alkyl)3; 2

2

C6)-Alkyl, O-(C1-C4)-Alkoxy-(C1-C4)-alkyl, S-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkyl, Cs)-Alkylen-Aryl, O-(C₁-C₈)-Alkylen-Aryl, S-Aryl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂-Cycloalkenyl, O-(C3-C8)-Cycloalkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, Aryl, O-Aryl (C1-R3, R4, R5 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, J, OH, CF3, NO2, CN, OCF3, O-(C-(C2-C6)-Alkenyl, (C3-C8)-Cycloalkyl, O-(C3-C8)-Cycloalkyl, (C3-C8)-CH3, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-N((C₁-C₆)-Alkyl)₂;

30

H, F, CI, Br, J, OH, CF3, NO2, CN, OCF3, O-(C1-C4)-Alkyl, O-(C1-C4)-Alkoxy-(C1-C4)-alkyl, S-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkyl, (C2-C6)-Alkenyl, 86

2

0, 1;

Alkylen-Aryl, S-Aryl, N((C₁-C₆)-Alkyl)2, SO₂-CH3, COOH, COO-(C₁-C₆)-(C₃-C₈)-Cycloalkyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkenyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₀-C₈)-Alkylen-Aryl, O-(C₀-C₈)-Alkyl, CO-N((C₁-C₆)-Alkyl)₂;

sowie deren physiologisch verträglichen Salze.

Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß darin I die Struktur Ia besitzt 2

worin bedeuten 2

25

3-12 gliedriger mono-, bi- oder spirobicyclischer Ring, der ein oder mehrere (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, CON(R11)(R12), N(R13)(R14), OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, N(R15)CO(C₁-C₆)-Alkyl oder COO-(C₁-C₆)-Alkyl tragen gliedrige Ring weitere Substituenten wie F, Cl, Br, NO2, CF3, OCF3, CN, Heteroatome aus der Gruppe N, O und S enthalten kann und der 3-12 kann;

2

256

R11, R12, R13, R14, R15 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Heterocyclus;

0, 1, 2, 3, 4, 5, 6; E

Ce)-Alkylen-R8, COO-(C2-Ce)-Alkenylen-R9, Alkinylen-R9, (C1-C4-Alkyl)-Alkylen-R8, (C=O)NH-R8, (C=O)-(C2-C6)-Alkenylen-R9, (C=O)-NH- (C1-C6)-Alkylen-R8, (C=O)-NH- (C2-C6)-Alkenylen-R9, COO-R8, COO-(C1-R8, (C₁-C₆)-Alkylen-R8, (C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (SO₂)-R8, (SO₂)-(C₁-C₆)-Alkylen-R8, (SO₂)-(C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (C=O)-R8, (C=O)-(C₁-C₆)-Heterocyclus; \mathbb{F}

substituiert sein können mit F, Cl, Br, I, OH, CF,, NO2, CN, OCF,, O-(C, C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkyl, NH2, CON(R11)(R12), N(R13)(R14), SO2-CH3, unabhángig voneinander H, F, Cl, Br, I, OH, CF3, Aryl, Heterocyclus, (C3-Cs)-Cycloalkyl, wobei die Ringe oder Ringssysteme bis zu 3-fach 200H, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CONH₂; R8, R9

N(CO)R11, ein Stickstoffhaltiger Heterocyclus, wobei der Heterocyclus über NH2, NO2, N(R13)(R14), NH-SO2-CH3, NH-SO2-R12, NR11-SO2-R12, ein Stickstoffatom gebunden ist, NHCONR11, N(C₁-C₆-Alkyl)N⁺(C₁-C₄- \mathbb{Z}

ន

Cs)-Alkylen-Aryl, O-(Co-Cs)-Alkylen-Aryl, S-Aryl, N((C1-Cs)-Alkyl),, SO2-C.6)-Alkyl, O-(C1-C4)-Alkoxy-(C1-C4)-alkyl, S-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C,6)-Alkyl, Cycloalkenyl, O-(C3-C8)-Cycloalkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, Aryl, O-Aryl (Co-R3, R4, R5 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, J, OH, CF,, NO,, CN, OCF,, O-(Cl-(C2-C6)-Alkenyl, (C3-C8)-Cycloalkyl, O-(C3-C8)-Cycloalkyl, (C3-C8)-CH3, COOH, COO-(C1-C6)-Alky1, CO-N((C1-C6)-Alky1)2; 3

| | 02, CN, OCF3, O-(C1-C6)-Alkyl, | 'Cs)-Alkyl, (CCs)-Alkyl, (C2-C | -4 |
|----|--------------------------------|--------------------------------|----|
| | OCF | kyl, (| |
| | S, | (e)-AI | |
| 22 | ő | Ç | i |

C₈)-Cycloalkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, Aryl, O-Aryl, (C₁-C₈)-Alkylen-Aryl, O-(C1-C8)-Alkylen-Aryl, S-Aryl, N((C1-C6)-Alkyl)2, SO2-CH3, COOH, COO-(C₃-C₈)-Cycloalkyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkenyl, O-(C₃-6)-Alkenyl, 0-(C1-C4)-(C1-C6)-Alkyl, CO-N((C1-C6)-Alkyl)2; Alkoxy-(C1-C4)-alkyl, S-(C1 H, F, Cl, Br, J, OH, CF3, NC R6

sowie deren physiologisch verträglichen Salze.

2

Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten

Aryl, wobei der Arylring substituiert sein kann mit F, Cl, Br, NO2, CF3,

OCF., CN, (C1-C6)-Alkyl, Aryl, CON(R11)(R12), N(R13)(R14), OH, O-(C1-C6)-Alkyl, S-(C1-C6)-Alkyl, N(R15)CO(C1-C6)-Alkyl oder COO-(C1-C6)-Alkyl;

R11, R12, R13, R14, R15 unabhängig voneinander H, (C1-C6)-Alkyl, Heterocyclus;

2

 \mathbb{Z}

Alkylen-R8, (C=O)NH-R8, (C=O)-(C2-C6)-Alkenylen-R9; (C=O)-NH- (C1-C6)-Alkylen-R8, COO-(C2-C6)-Alkenylen-R9, Alkinylen-R9, (C1-C4-Alkyl) C₆)-Alkylen-R8, (C=O)-NH- (C₂-C₆)-Alkenylen-R9, COO-R8, COO-(C₁-R8, (C₁-C₆)-Alkylen-R8, (C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (SO₂)-R8, (SO₂)-(C₁-C₆)-Alkylen-R8, (SO₂)-(C₂-C₆)-Alkenylen-R9, (C=O)-R8, (C=O)-(C₁-C₆)-Heterocyclus;

20

unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, I, OH, CF, Aryl, Heterocyclus, (C3-28)-Cycloalkyl, wobei die Ringe oder Ringssysteme bis zu 3-fach R8, R9

258

substituiert sein können mit F, Cl, Br, I, OH, CF3, NO2, CN, OCF3, O-(C1-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, NH₂, CON(R11)(R12), N(R13)(R14), SO₂-CH₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CONH₂;

Z

N(CO)R11, ein Stickstoffhaltiger Heterocyclus, wobei der Heterocyclus über NH2, NO2, N(R13)(R14), NH-SO2-CH3, NH-SO2-R12, NR11-SO2-R12, ein Stickstoffatom gebunden ist, NHCONR11, N(C₁-C₆-Alkyl)N[†](C₁-C₄-

2

unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, OH, CF3, OCF3, O-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C₆)-Alkyl; R4, R5

12

86

Ή

sowie deren physiologisch verträglichen Salze.

20

Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten

23

OCF3, CN, (C1-C6)-Alkyl, Aryl, CON(R11)(R12), N(R13)(R14), OH, O-(C1-C6)-Alkyl, S-(C1-C6)-Alkyl, N(R15)CO(C1-C6)-Alkyl oder COO-(C1-C6)-Aryl, wobei der Arylring substituiert sein kann mit F, Cl, Br, NO2, CF3, Alkyl;

ဓ္က

R11, R12, R13, R14, R15 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Heterocyclus;

(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkylen-R8; K

unabhängig voneinander F, Cl, Br, I, OH, CF3; R8, R9

NH2, NO2, CN, N(R13)(R14), NH-SO2-CH3, NH-SO2-R12, NR11-SO2-R12, N(CO)R11, ein Stickstoffhaltiger Heterocyclus, wobei der Z

Heterocyclus über ein Stickstoffatom gebunden ist, NHCONR11, N(C₁-C₆-Alkyl)N[†](C₁-C₄-Alkyl)₃;

2

2

F, Cl, Br, OH, CF3, OCF3, O-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkyl; **R**4

15

H, F, Cl, Br, OH, CF3, OCF3, O-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkyl 2

Ή 8

2

sowie deren physiologisch verträglichen Salze.

5. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Anwendung als Arzneimittel

Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 und ein oder mehrere anorektische Wirkstoffe. 3



260

- Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 und ein oder mehrere Statine.
- Reduktase Inhibitoren, Cholesterinresorptionsinhibitoren, PPAR gamma Agonisten, PPAR Wirkstoff eine oder mehrere Antidiabetika, hypoglykämischen Wirkstoffe, HMGCoA-Arzneimittel, gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren alpha Agonisten, PPAR alpha/gamma Agonisten, Fibrate, MTP-Inhibitoren,

Gallensäureresorptionsinhibitoren, CETP-Inhibitoren, polymere Gallensäureadsorber,

ATP-Citrat-Lyase Inhibitoren, Squalen synthetase inhibitoren, Lipoprotein(a) antagonisten, LDL-Rezeptorinducer, ACAT-Inhibitoren, Antioxidantien, Lipoprotein-Lipase Inhibitoren, Lipase Inhibitoren, Insuline, Sulphonylharnstoffe, Biguanide, Meglitinide,

Thiazolidindione, a-Glukosidase-Inhibitoren, auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkende Wirkstoffe, CART-Agonisten, NPY-Agonisten, MC4-Agonisten,

Antagonisten, Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten, MSH (Melanocyt-stimulierendes Orexin-Agonisten, H3-Agonisten, TNF-Agonisten, CRF-Agonisten, CRF BP-

Hormon)-Agonisten, CCK-Agonisten, Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren, gemischte Sertonin- und noradrenerge Verbindungen, 5HT-Agonisten, Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormone, Wachstumshormon freisetzende

PPAR-Modulatoren, RXR-Modulatoren oder TR-β-Agonisten oder Amphetamine enthält. Leptinagonisten, DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren, Verbindungen, TRH-Agonisten, entkoppelnde Protein 2- oder 3-Modulatoren,

2

Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 in Kombination mit mindestens einem weiteren anorektischen Wirkstoff zur Anwendung als Medikament zur Prophylaxe oder Behandlung der Adipositas. . 0

25

Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 in Kombination mit mindestens einem weiteren anorektischen Wirkstoff zur Anwendung als Medikament zur Prophylaxe oder Behandlung der des Typ II Diabetes. ∺ ഉ

Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger vermischt wird und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form gebracht wird.

Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Gewichtsreduktion bei Säugetierer 13. 2

Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Prophylaxe oder Behandlung der Adipositas. 14.

15

Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Prophylaxe oder Behandlung des Typ II Diabetes. 15.

Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Prophylaxe oder Behandlung des Metabolischen Syndroms. 16.

2

Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung.von weiblichen und männlichen Sexualstörungen 17.

13

262

DEAV 2003/0072

Stickstoff substituierte Hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dionderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel Die Erfindung betrifft substituierte Hexahydro-pyrazino[1,2-a]pyrimidin-4,7-dionderivate sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate.

Es werden Verbindungen der Formel I, 2

verträglichen Salze und Verfahren zu deren Herstellung beschrieben. Die Verbindungen worin die Reste die angegebenen Bedeutungen haben, sowie deren physiologisch eignen sich z.B. als Anorektika.